(11)Publication number:

2002-003716

(43) Date of publication of application: 09.01.2002

(51)Int.Cl.

CO8L 81/02 B29C 45/00 CO8F210/00 CO8J 5/00 CO8K 3/00 CO8K 5/5415 C08K 7/04 //(CO8L 81/02 CO8L 23:00 CO8L 33:06 CO8L101:06 COSL 63:00 B29K 83:00

(21)Application number: 2000-181755

(71)Applicant: TORAY IND INC

(22)Date of filing:

16.06.2000

(72)Inventor: ISHIO ATSUSHI

(54) POLYPHENYLENE SULFIDE RESIN COMPOSITION AND INJECTION MOLDING

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain both a polyphenylene sulfide resin composition having a weld strength, especially an extremely high weld strength formed at the side of a cylindrical part and an injection molding.

SOLUTION: This polyphenylene sulfide resin composition is characterized in that the polyphenylene sulfide resin composition is obtained by compounding (a) 100 pts.wt. of a polyphenylene sulfide resin with (b) 4.5-15 pts.wt. of an olefin-based (co)polymer and (c) 20-90 pts.wt. of an inorganic filler and at least one kind of an epoxy group-containing olefin-based copolymer is contained as the (b) the olefin-based (co)polymer.

* NOTICES *

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1](b) olefin system (**) polymer to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section (a) 5 -15 weight section, (c) Are an inorganic filler a polyphenylene sulfide resin composition which carries out 20-90 weight-section combination, and as a (b) olefin system (**) polymer, (b) A polyphenylene sulfide resin composition containing an epoxy group content olefin system copolymer which carries out copolymerization of 'alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester and the epoxy group content vinyl monomer as an essential ingredient.

[Claim 2](b) — a rate of a copolymerization ratio of 'epoxy group content olefin system copolymer being 5 to 48 % of the weight of 52 to 95 % of the weight of alpha olefin, alpha, and beta—unsaturated carboxylic acid alkyl ester, (b) As opposed to a total of 85 to 99.5 % of the weight of the inside of 'epoxy group olefin system copolymer, alpha olefin, and alpha and beta—unsaturated carboxylic acid alkyl ester, The polyphenylene sulfide resin composition according to unsaturated carboxylic acid alkyl ester, The polyphenylene sulfide resin composition according to claim 1 containing an epoxy group content olefin system copolymer which is 0.5 to 15 % of the weight of epoxy group content vinyl monomers as an essential ingredient.
[Claim 3](c) — claims 1–2 containing—at least one or more sorts each characterized by fibrous [Claim 3](c) — claims 1–2 containing—at least one or more sorts each characterized by fibrous

[Claim 3](c) — claims 1–2 containing—at least one or more sorts each characterized by fibrous filler and a non-fibrous filler as an inorganic filler — a polyphenylene sulfide resin composition of any or a statement.

any or a scatement.

[Claim 4](c) The polyphenylene sulfide resin composition according to claim 3 which contains a fibrous filler and at least one or more sorts each of non-fibrous fillers, and is characterized by a fibrous filler \(\text{filler}\) weight ratio being 1 \(\text{3} = 3\) as an inorganic filler.

Throus filler $\sqrt{1-4}$ using an un-fibrous inorganic filler of glassiness as a non-fibrous filler — a [Claim 5] claims 1-4 using an un-fibrous inorganic filler of glassiness as a non-fibrous filler — a

polyphenylene sulfide resin composition of any or a statement. [Claim 6](a) claims 1-5 characterized by using polyphenylene sulfide resin of straight chain shape substantially as polyphenylene sulfide resin composition of any

or a statement. [Claim 7](a) claims 1-6 characterized by melt viscosity (310 **, 1,000/of shear rate second) using polyphenylene sulfide resin of 100 - 400 Pars as polyphenylene sulfide resin composition of any or a statement.

Eclaim 8]An alkoxy silane compound chosen from the (d) epoxy group, an amino group, an ureido group, and an isocyanate group, (a) claims 1–7 characterized by carrying out 0.1–5 weight—section combination to polyphenylene—resin 100 weight section — a polyphenylene

sulfide resin composition of any or a statement. [Claim 9] claims 1-8 carrying out 0.1-5 weight—section combination of the polyfunctional epoxy compound which has two or more epoxy groups to (a) polyphenylene-sulfide—resin 100 weight section into the (e) one molecule—a polyphenylene sulfide resin composition of any or a section into the (e) one molecule—a polyphenylene sulfide resin composition of any or a

statement.

[Claim 10](b) olefin system (**) polymer to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section (a) 5 — 15 weight section, (c) Are an inorganic filler a polyphenylene sulfide resin composition which carries out 20—90 weight-section combination, and as a (b) olefin system (**) polymer, A polyphenylene sulfide resin composition for ejection Plastic solids which has a cylinder part polyphenylene sulfide resin composition for ejection plastic solids which has a cylinder part containing at least one sort of epoxy group content olefin system copolymers.

Containing at reast one sort or epoxy group contain system copolymers.

[Claim 11]injection molding which has a cylinder part — claims 1–9 which are the body and its function — a polyphenylene sulfide resin composition of any or a statement.

[Claim 12]A Plastic solid which carries out injection molding of the polyphenylene sulfide resin

composition according to claim 10 or 11 and which has a cylinder part.

[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and [NPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

JP-A-2002-3716 3/19

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention] This invention relates to the polyphenylene sulfide resin composition whose weld strength, especially weld strength generated on the side of a cylinder part are very high, and its injection—molding object.

[0002]

[Description of the Prior Art]The heat resistance excellent in polyphenylene sulfide resin (it abbreviates to PPS resin below), It has character suitable as engineering plastics, such as fire retardancy, rigidity, chemical resistance, electric insulation, and resistance to moist heat, and the object for injection molding is used for several kinds of electric electronic component, a machine part, autoparts, etc. as a center.

[0003]In recent years, taking advantage of the height of the chemical resistance and resistance to moist heat, application of PPS resin to the hollow cylinder member into which warm temperature water, gasoline, oil, etc. flow is advanced. When injection molding of the cylindrical member is carried out and deployment to this use is aimed at in order that a weld part may often form in the flank part, the improving strength of a weld portion serves as an important technical technical problem.

[0004] About the weld improving strength art of PPS, the art which adds a silane compound to PPS resin specific is indicated by JP,3-12453,A, for example. However, measurement of the weld strength is measurement by the test piece which has a weld part in the center section. The actual condition is that examination which paid its attention to the weld strength of the cylindrical shape member made into the present technical problem is hardly made until now. And according to this invention person's etc. examining result, in order to obtain the constituent which the tendency was not necessarily in agreement and was excellent in the weld strength of a cylinder side, the further examination was required for the intensity of a simple weld portion of shape like a test piece, and the weld strength of a cylinder side.

[0005]

[Problem(s) to be Solved by the Invention]This invention makes a technical problem acquisition of the polyphenylene sulfide resin composition whose weld strength, especially weld strength generated on the side of a cylinder part are very high, and its injection-molding object.
[0006]

[Means for Solving the Problem] Then, this invention persons found out that high body weld strength was specifically revealed by mixing PPS resin, a specific olefin system (**) polymer, and an inorganic filler in the specific combination range, as a result of inquiring wholeheartedly that the above-mentioned technical problem should be solved. Using together a fibrous filler and a non-fibrous filler as an inorganic filler found out that it was effective in especially body weld improving strength, and it reached this invention.

[0007] That is, this invention comprises each following item.

- (b) olefin system (**) polymer to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section 1.(a) 5 15 weight section, (c) Are an inorganic filler a polyphenylene sulfide resin composition which carries out 20-90 weight-section combination, and as a (b) olefin system (**) polymer, (b) Polyphenylene sulfide resin composition containing an epoxy group content olefin system copolymer which carries out copolymerization of 'alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester and the epoxy group content vinyl monomer as an essential ingredient.
- 2. a rate of a copolymerization ratio of (b)' epoxy group content olefin system copolymer, It is 5 to 48 % of the weight of 52 to 95 % of the weight of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester to the sum total of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester, And it receives to a total of 85 to 99.5% of the weight of alpha olefin and alpha and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester among (b)' epoxy group olefin system copolymer, The polyphenylene sulfide resin composition according to claim 1 containing an epoxy

group content olefin system copolymer which is 0.5 to 15 % of the weight of epoxy group content

3. The above 1 containing at least one or more sorts each characterized by fibrous filler and a vinyl monomers as an essential ingredient.

non-fibrous filler as a (c) inorganic filler - dyadic any or a polyphenylene sulfide resin

characterized by a fibrous filler \ non-fibrous filler weight ratio being 1 \ 3 - 3/1 as a (c) contains a fibrous filler and at least one or more sorts each of non-fibrous fillers, and is 4. Polyphenylene sulfide resin composition given [above-mentioned] in 3 paragraphs which composition of a statement.

5. claims 1-4 using an un-fibrous inorganic filler of glassiness as a non-fibrous filler -- a inorganic filler.

6.(a) Any of one to 5 above-mentioned paragraph characterized by using polyphenylene sulfide polyphenylene sulfide resin composition of any or a statement.

resin of straight chain shape substantially as polyphenylene sulfide resin, or polyphenylene

1,000/of shear rate second) using polyphenylene sulfide resin of 100 - 400 Pa-s as 7.(a) Any of one to 6 above-mentioned paragraph characterized by melt viscosity (310 **, sulfide resin composition of statement.

100 weight section, or a polyphenylene sulfide resin composition of a statement. characterized by carrying out 0.1-5 weight-section combination to polyphenylene-sulfide-resin ureido group, and an isocyanate group, (a) Any of the one to 7 above-mentioned paragraph 8. An alkoxy silane compound furthermore chosen from the (d) epoxy group, an amino group, an polyphenylene sulfide resin, or polyphenylene sulfide resin composition of statement.

section into the (e) one molecule furthermore - the 8th paragraph, or polyphenylene sulfide resin compound which has two or more epoxy groups to (a) polyphenylene-sulfide-resin 100 weight 9. Any of the above 1 carrying out 0.1-5 weight-section combination of polyfunctional epoxy

sulfide resin composition for ejection Plastic solids which has a cylinder part containing at least out 20-90 weight-section combination, and as a (b) olefin system (**) polymer, A polyphenylene weight section, (c) Are an inorganic filler a polyphenylene sulfide resin composition which carries (b) olefin system (**) polymer to polyphenylene-resin 100 weight section 10.(a) composition of statement.

composition the above 10 or given in 11 paragraphs and which has a cylinder part. 12. A Plastic solid which carries out injection molding of the polyphenylene sulfide resin which has a cylinder part, or a polyphenylene sulfide resin composition of a statement. 11. Any of the one to 9 above-mentioned paragraph which is an object for ejection Plastic solids one sort of epoxy group content olefin system copolymers.

".sssm" ansem noitnevni siht ni besu as "thgiew" [Embodiment of the Invention] Hereafter, an embodiment of the invention is described. The [8000]

[0009] The repeating unit indicated to be (a) polyphenylene sulfide resin used by this invention

with the following structural formula [0010]

[Formula 1]

% I from a repeating unit etc. which have the following structural formula. heat resistance to be spoiled. PPS resin can constitute less than Lof the repeating unit / 30 mol preferably, and when there are too few above-mentioned repeating units, it is in the tendency for [0011]It is more than 70 mol % and a polymer which contains more than 90 mol % more

[Formula 2] [0015] JP-A-2002-3716 5/19

[0013]If melt kneading is possible for the melt viscosity of (a) PPS resin used by this invention, there will be no restriction in particular, but the thing of 10 - 1,000 Pa-s (310 **, 1,000/of shear rate second) is usually used, and the range of 10 - 500 Pa-s is used more preferably. In this invention, especially the thing for which PPS resin of 100 - 400 Pa-s is used from the meaning which obtains the outstanding body weld strength is preferred. It is suitable again in using together 10 or more Pa-s of PPS resin of less than 100 Pa-s, and 100 or more Pa-sPPS of 400 or less Ps-s from a point of balance with mobility.

[0014] This PPS resin can be manufactured by a method of obtaining a polymer with a comparatively big molecular weight indicated to a method or JP,52-12240,B which obtains a polymer with a comparatively small molecular weight usually indicated, publicly known method, i.e., JP,45-3368,B, or JP,61-7332,A etc.

[0015]Bridge construction / polymers quantification according PPS resin obtained as mentioned above in this invention to heating among the air, Heat treatment under an inert gas atmosphere of nitrogen etc., or decompression, an organic solvent, Of course, it is also possible to use it, after performing various processings, such as activation with functional group content compounds, such as washing by hot water, an acid aqueous solution, etc., an acid anhydride, amine, an isocyanate, and a functional group content disulfide compound. However, especially a thing for which PPS resin of straight chain shape which is not introduced in the structure of cross linkage by heating among the air in a meaning which obtains more outstanding cylinder weld strength is used is preferred.

[0016]As the concrete method in a case of constructing a bridge/polymers quantifying depended on heating of PPS resin, A method of heating until melt viscosity which he wishes at a predetermined temperature in a heating container under oxidizing gas atmosphere, such as air and oxygen, or mixed gas atmosphere of said oxidizing gas and inactive gas, such as nitrogen and argon, is obtained can be illustrated. Although 170–280 ** is chosen, heat-treatment temperature is usually 200–270 ** preferably, 0.5 to 100 usual hours are chosen and time is 2 to 50 hours preferably, a target viscosity level can be obtained by controlling these both. Although a device of heat-treatment may be heating apparatus with a rotating type or an impeller also in usual hot air drying equipment again, when processing to homogeneity more moreover efficiently, it is more preferred to use heating apparatus with a rotating type or an impeller.

[0017]As the concrete method in a case of heat—treating PPS resin under an inert gas atmosphere of nitrogen etc., or decompression, In heat—treatment temperature of 150–280 **, under an inert gas atmosphere of nitrogen etc., or decompression, 200–270 ** and the cooking time can illustrate a method of heat—treating preferably for 2 to 50 hours preferably for 0.5 to 100 hours. Although a device of heat—treatment may be heating apparatus with a rotating type or an impeller also in usual hot air drying equipment again, when processing to homogeneity more moreover efficiently, it is more preferred to use heating apparatus with a rotating type or an impeller.

[0018]The following methods can be illustrated as the concrete method in case an organic solvent washes PPS resin. Namely, if it does not have the operation etc. which disassemble PPS

restriction in particular, Aliphatic series saturation monocarboxylic acid, such as formic acid, demands. If acid used does not have the operation which decomposes PPS, there will be no solution of acid or acid immerse PPS resin etc., and to agitate or heat suitably as occasion acid treatment of the PPS resin. That is, it is also possible for there to be a method of making [00.00] The following methods can be illustrated as the concrete method in a case of carrying out to I I, of water. water has a preferred way with much water, a bath ratio below PPS resin 200g is usually chosen performed by heating and agitating within a pressure vessel. Although a rate of PPS resin and specified quantity into water of the specified quantity, and it is ordinary pressure or it is usually distilled water or deionized water. Operation of hot water processing feeds PPS resin of the desirable chemical denaturation of PPS resin by hot water cleaning, it is preferred that they are PPS resin with hot water. That is, as for water to be used, in order to reveal an effect of the [0019] The following methods can be illustrated as the concrete method in a case of processing times with water or warm water in order to remove a remaining organic solvent. for PPS resin to which organic solvent washing was performed, it is preferred to wash several. an effect is usually enough acquired with ordinary temperature -150 ** washing temperature. As tendency for washing efficiency to become high so that washing temperature becomes high, but about [ordinary temperature -300 **] arbitrary temperature can be chosen. There is a in particular about washing temperature at the time of an organic solvent washing PPS resin, and organic solvent etc., and to agitate or heat suitably as occasion demands. There is no restriction washing by an organic solvent to include a method of making it PPS resin immersed into an solvents are used by one kind or two kinds or more of mixing. It is also possible for methods of dimethylformamide, chloroform, etc. is preferred in these organic solvents. These organic glycol, benzene, toluene, and xylene, etc. are raised. Use of N-methyl pyrrolidone, acetone, system solvents, such as ethylene glycol, propylene glycol, phenol, cresol, and a polyethylene propanol, butanol, a pentanol, Aromatic hydrocarbon system solvents, such as alcoholic phenol solvents, such as dichloroethane, tetrachloroethane, and chlorobenzene, Methanol, ethanol, Chloroform, a methylene chloride, trichloroethylene, ethylene dichloride, Halogen system acetophenone, Ether system solvents, such as wood ether, dipropyl ether, and a tetrahydrofuran, dimethylsulfone, Ketone solvent, such as acetone, methyl ethyl ketone, a diethyl ketone, and an and dimethylacetamide, Sulfoxide sulfone series solvents, such as dimethyl sulfoxide and a example, nitrogen-containing polar solvents, such as N-methyl pyrrolidone, dimethyltormamide, resin as an organic solvent used for washing, there will be no restriction in particular, but. For

To 1. or water.

[0020] The following methods can be illustrated as the concrete method in a case of carrying out acid treatment of the PPS resin. That is, it is also possible for there to be a method of making soid treatment of the PPS resin. That is, it is also possible for there to be a method of making solution of soid or soid immerse PPS resin etc., and to agitate or heat suitably as occasion restriction in particular, Aliphatic series saturation monocarboxylic soid, such as formic soid, and butanoic soid, Halo substitution aliphatic series saturated carboxylic soid, such as chloracetic soid, Halo substitution aliphatic series saturated nature compounds, such as chloracetic soid, and dichloroacetic soid, acrylic soid, Inorganic soid actual nature compounds, such as dicarboxylic soid, such as aromatic carboxylic soid, and silphatic soid, such as aliphatic series unsaturation monocarboxylic soid, such as erotonic soid, benzoic soid, benzoic soid, benzoic soid, malonic soid, such as dicarboxylic soid, such as corotonic soid, benzoic soid, benzoic soid, malonic soid, such sin such as corotonic soid, and silicic soid, and tumaric soid, benzoic soid, phosphoric soid, chloride, carbonic soid, such sin such as corotonic soid, and silicic soid, etc. are raised. Acetic soid and chloride are used more preferred to wash several times with water or warm water in order to remove remaining soid or a salt etc. As for water used for washing, it is preferred that they are distilled water and deionized salt etc. As for water used for washing, it is preferred the desirable chemical denaturation of PPS salt etc. As for water used for washing, it is preferred the desirable chemical denaturation of PPS water in a meaning which does not spoil an effect of the desirable chemical denaturation of PPS water.

resin by soid treatment. [0021]Next, (b) olefin system (**) polymer in this invention is explained. (b) olefin system (**) polymer in this invention needs to contain at least one sort of epoxy group content olefin system copolymers.

[0022]As this epoxy group content olefin system copolymer, what epoxy-acid-ized double bond portions of an olefin system copolymer which has glycidyl ester, glycidyl ether, etc., and an olefin system copolymer which has a double bond is mentioned to a side chain. [0023]As a more concrete mode of this epoxy group content olefin system (**) polymer, An olefin system copolymer in which copolymerization of the monomer which has an epoxy group was carried out is mentioned, and an epoxy group content olefin system copolymer which carries out copolymerization of the glycidyl ester of at least one sort of alpha olefins and at least one out copolymerization of the glycidyl ester of at least one sort of alpha olefins and at least one

JP-A-2002-3716 7/19

sort of alpha and beta-unsaturated acid especially is used suitably.

[0024]As an example of this alpha olefin, ethylene, propylene, butene-1, 4-methylpentene-1, the hexene-1, the decene 1, the octene-1, etc. are mentioned, and ethylene is used preferably especially. These can also use two or more sorts simultaneously.

[0025]On the other hand, glycidyl ester of alpha and beta-unsaturated acid is a general formula. [0026]

[0027]It is a compound shown by (R shows a hydrogen atom or a low-grade alkyl group here), and metaglycidyl acrylate, glycidyl methacrylate, glycidyl ethacrylate, etc. are specifically mentioned, and glycidyl methacrylate is used preferably especially.

[0028] The olefin system copolymers which carry out copolymerization of the glycidyl ester of this alpha olefin and alpha, and beta-unsaturated acid may be the randomness of the above-mentioned alpha olefin and glycidyl ester of alpha and beta-unsaturated acid, alternation, a block, and which copolymerization form of a graft copolymer.

[0029] The amount of copolymerization of glycidyl ester of alpha olefin and alpha, alpha in the olefin system copolymer which carries out copolymerization of the glycidyl ester of beta-unsaturated acid, and beta-unsaturated acid, 3 to 30 % of the weight is especially preferred 0.5 to 40% of the weight from viewpoints of the influence on the influence on the target effect, polymerization nature, gelling, heat resistance, mobility, and intensity, etc.

[0030]An epoxy group content olefin system copolymer which uses as an essential ingredient a monomer (3) which is shown with a following general formula as an epoxy group content olefin system copolymer in this invention in addition to glycidyl ester (2) of alpha olefin (1) and alpha and beta-unsaturated acid is also used suitably.

[0031]

[Formula 4]



[0032](The basis which R^1 showed hydrogen or a low-grade alkyl group and as which X was chosen from the $-COOR^2$ group, -CN basis, or the aromatic group here.) R^2 shows the alkyl group of the carbon numbers 1-10.

The details of glycidyl ester (2) of the alpha olefin (1) used for this olefin system copolymer and alpha and beta-unsaturated acid are the same as that of the above.

[0033]On the other hand as an example of a monomer (3), methyl acrylate, ethyl acrylate, Acrylic acid n-propyl, acrylic acid isopropyl, acrylic acid n-butyl, Acrylic acid t-butyl, isobutyl acrylate, methyl methacrylate, Ethyl methacrylate, methacrylic acid n-propyl, methacrylic acid isopropyl, alpha, such as n-butyl methacrylate, t-butyl methacrylate, and methacrylic acid isobutyl, beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester, Acrylonitrile, styrene, alpha-methylstyrene, the styrene by which the aromatic ring was replaced by the alkyl group, an acrylonitrile styrene copolymer, etc. are mentioned, and these can also use two or more sorts simultaneously.

[0034] This olefin system copolymer Randomness of glycidyl ester (2) and a monomer (3) of alpha olefin (1) and alpha and beta-unsaturated acid, . As [carried out / a monomer (3) / to a random copolymer of glycidyl ester (2) of alpha olefin (1) and alpha and beta-unsaturated acid / may be alternation, a block, and which copolymerization form of a graft, for example, / graft copolymerization] It may be the copolymer in which two or more sorts of copolymerization forms were put together.

[0035]glycidyl ester (2) =60-99 % of the weight / 40 to 1% of the weight of the range of alpha

to 95 to 40 % of the weight of total quantities of glycidyl ester (2) of alpha olefin (1) and alpha made into 100 % of the weight) of 5 to 60 % of the weight of monomers (3) is preferably chosen copolymerization ratio of a monomer (3), the range (however, the sum total of (1), (2), and (3) is purpose, polymerization nature, gelling, heat resistance, mobility, and intensity, etc. As for a influence on an effect which makes a copolymerization ratio of an olefin system copolymer the olefin (1) / alpha, and beta-unsaturated acid is preferably chosen from viewpoints of influence on

methacrylate, t-butyl methacrylate, methacrylic acid isobutyl, Methacrylic acid hexyl etc. can be methacrylate, Ethyl methacrylate, methacrylic acid n-propyl, methacrylic acid isopropyl, N-butyl isopropyl, acrylic acid n-butyl, acrylic acid t-butyl, isobutyl acrylate, acrylic acid hexyl, methyl methacrylic acid, Specifically Methyl acrylate, ethyl acrylate, acrylic acid n-propyl, Acrylic acid ester, such as unsaturated carboxylic acid of 3-8 carbon numbers, for example, acrylic acid, and component of suitable (b)' epoxy group content olefin system copolymer, especially, It is alkyl [0038]As alpha and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester which is another monomer preferably especially. These can also use two or more sorts simultaneously. I, the hexene- I, the decene I, the octene- I, etc. are mentioned, and ethylene is used epoxy group content olefin system copolymer, Ethylene, propylene, butene-1, 4-methylpentene-[0037] As an example of alpha olefin which is this monomer component of especially suitable (b)' content olefin system copolymer, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester. group is a point one of the state of 8.5% of the weight of alpha oleftin in (b)' epoxy group olefin system copolymer which is 0.5 to 15 % of the weight of epoxy group content vinyl alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester preferably, And an epoxy group content olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester to the sum total of alpha olefin, rate of a copolymerization ratio is 15 to 40 % of the weight of 60 to 85 % of the weight of alpha 99.5 % of the weight of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester. A monomers is mentioned among 'epoxy group content olefin system copolymer to a total of 85 to content olefin system copolymer which is 0.5 to 15 % of the weight of epoxy group content vinyl olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester, especially, (b) An epoxy group unsaturated carboxylic acid alkyl ester, and as a suitable copolymer, to the sum total of alpha being 5 to 48 % of the weight of 52 to 95 % of the weight of alpha olefin, alpha, and betacontent vinyl monomer especially is used especially preferably. a rate of a copolymerization ratio (b)' alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester and the epoxy group [0036]An epoxy group content olefin system copolymer which carries out copolymerization of and beta-unsaturated acid.

[0039]alpha, glycidyl ester of beta-unsaturated acid which can illustrate alpha, glycidyl ester of or more sorts simultaneously.

acid n-butyl, and n-butyl methacrylate are used preferably among these. These can also use two illustrated and methyl acrylate, methyl methacrylate, ethyl acrylate, ethyl methacrylate, acrylic

suitable (b), epoxy group content olefin system copolymer [0040]general formula as an epoxy group content vinyl monomer which is a monomer component of beta-unsaturated acid, glycidyl ether, etc., and are especially shown especially with a following

methacrylate is used preferably especially. acrylate, glycidyl methacrylate, glycidyl ethacrylate, etc. are specifically mentioned, and glycidyl [0041](R shows a hydrogen atom or a low-grade alkyl group here) is preferred. Metaglycidyl

[0042]An epoxidation diene system block copolymer is mentioned as another desirable mode of

makes a subject at least one aromatic vinyl compound, It is a block copolymer which comprises and a partially-hydrogenated block copolymer, and turns into the base, Polymeric block A which epoxidates the double bond originating in the conjugated diene compound of a block copolymer [0043]With this epoxidation diene system block copolymer. The block copolymer which the epoxy group content olefin system (**) polymer in this invention. JP-A-2002-3716 9/19

polymeric block B which makes a subject at least one conjugated diene compound, For example, it is an aromatic vinyl compound-conjugated diene compound block copolymer which has structures, such as A-B, A-B-A, B-A-B-A, 4(A-B-)-Si, and A-B-A-B-A. A partiallyhydrogenated block copolymer is obtained by hydrogenating this block copolymer. This block copolymer and a partially-hydrogenated block copolymer are described still in detail below. [0044]Less than 95 % of the weight of 5 % of the weight or more, this block copolymer an aromatic vinyl compound, It contains ten to 50% of the weight still more preferably ten to 60% of the weight preferably, Polymeric block A made into a subject an aromatic vinyl compound A gay polymeric block of an aromatic vinyl compound, Or it has the structure of a copolymer block of an aromatic vinyl compound and a conjugated diene compound which exceed 50 % of the weight and contain an aromatic vinyl compound 70% of the weight or more preferably, Polymeric block B which furthermore makes a conjugated diene compound a subject has the structure of a gay polymeric block of a conjugated diene compound, or a copolymer block of a conjugated diene compound and an aromatic vinyl compound which exceed 50 % of the weight and in which a conjugated diene compound is contained 70% of the weight or more preferably. Polymeric block A which makes these aromatic vinyl compounds a subject and polymeric block B which makes a conjugated diene compound a subject, Distribution of a conjugated diene compound in a chain in each polymeric block or an aromatic vinyl compound Randomness, Tapered (that in which it meets in a chain, and a monomer component increases or decreases), It may change in block like shape or such arbitrary combination in part, When there are two or more polymeric blocks which make a subject a polymeric block and this conjugated diene compound which make this aromatic vinyl compound a subject, respectively, each may be the same structure and each polymeric block may be a different structure.

[0045] As an aromatic vinyl compound which constitutes a block copolymer, one sort or two sorts or more can be chosen from among styrene, alpha-methylstyrene, vinyltoluene, p-tertiary butyl styrene, 1,1-diphenylethylene, etc., for example, and styrene is especially preferred. As a conjugated diene compound, one sort or two sorts or more are chosen, for example from among butadiene, isoprene, 1,3-pentadiene, 2,3-dimethyl-1,3-butadiene, etc., and butadiene, isoprene, and such combination are especially preferred. And the polymeric block which makes a conjugated diene compound a subject can choose a microstructure in the block arbitrarily, for example, in a polybutadiene block, 5 to 65% of range is desirable especially preferred, and 1 and 2-vinyl-bonds structure is 10 to 50% of range.

[0046]a number average molecular weight of a block copolymer which has the above-mentioned structure — usually — 5,000–1,000,000 — desirable — 10,000–800,000 — it is the range of 30,000–500,000 still more preferably — molecular weight distribution [A ratio (Mw/Mn) of weight average molecular weight (Mw) and a number average molecular weight (Mn)] is ten or less. Furthermore, molecular structure of a block copolymer may be any of straight chain shape, branched state, radials, or such arbitrary combination.

[0047]As long as it has the above-mentioned structure as a manufacturing method of these block copolymers, you may be obtained with what kind of manufacturing method. For example, an aromatic vinyl compound-conjugated diene compound block copolymer is compoundable in an inert solvent by a method indicated to JP,40-23798,B using a lithium catalyst.

[0048]A partially-hydrogenated block copolymer is what is obtained by hydrogenating the applied above-mentioned aromatic vinyl compound-conjugated diene compound block copolymer, Although a method indicated, for example to JP,42-8704,B and JP,43-6636,B is also employable as a manufacturing method of this hydrogenation block copolymer, A hydrogenation block copolymer compounded using a titanium system hydrogenation catalyst which demonstrates performance excellent in the weatherability of a hydrogenation block copolymer obtained especially and heat-resistant degradation nature is the most preferred, For example, in an inert solvent, under existence of a titanium system hydrogenation catalyst, a block copolymer which has the above-mentioned structure can be hydrogenated, and a hydrogenation block copolymer can be compounded by a method indicated to JP,59-133203,A and JP,60-79005,A. In that case, an aliphatic double bond based on a conjugated diene compound of an aromatic vinyl compound-conjugated diene compound block copolymer makes 0 to 99% hydrogenate, and carries out

less % of the weight of 1.0 % of the weight or more. Shock strengthening of a PPS resin oxygen 0.1-% of the weight or more concentration, and it is preferred that it is especially 5 or diene system block copolymer, it is preferred that they are 7 or less % of the weight of oxirane [0050]Although there is no regulation in particular in a grade of epoxidation of this epoxidation in hot water, and carrying out distillation removal of the solvent, the deliquoring method, etc. example, a method of settling with a poor solvent, method of throwing in a polymer under stirring epoxidation diene system block copolymer can be directly performed by suitable method, for epoxidation for which it asks, and each block copolymer to be used. Isolation of an obtained decided by variable factors, such as each epoxidation agent to be used, the degree of acid, and a catalytic effect can be acquired. The optimum amount of an epoxidation agent can be perbenzoic acid] together with tertiarybutyl hydroperoxide for hydrogen peroxide or organic molybdenumhexacarbonyl can be used [a mixture of performic acid, peracetic acid, and hydroperoxide and peroxy acids, in an inert solvent. As peroxy acids, hydrogen peroxide or copolymer or a partially-hydrogenated block copolymer react to epoxidation agents, such as block copolymer used for this invention can be obtained by making an above-mentioned block an aliphatic double bond based on a conjugated diene compound. An epoxidation diene system the above-mentioned structure, and a partially-hydrogenated block copolymer, and epoxidates ingredients of this invention makes an epoxidation agent react to a block copolymer which has [0049]Next, an epoxidation diene system block copolymer which can be used as one of the (b) block copolymer are marketed, and can be obtained easily. hydrogenation of the 0 to 70% preferably. These block copolymers and a partially-hydrogenated

ingredient as a (b) olefin system (**) polymer, other olefin system (**) polymers may be used [0051]In this invention, although an epoxy group content olefin system copolymer is an essential controlled and was stabilized is obtained.

mentioned range, and it is desirable at a point that heat resistance which layer exfoliation was composition and appearance properties are good in oxirane oxygen concentration being a

strength is caused and it is not desirable. system (**) polymers other than an epoxy group content olefin system copolymer, a fall of weld range -- especially -- good -- it is easy to be better. If there are too many amounts of olefin weight of the entire volume of (b) olefin system (**) polymer -- 50 or less % of the weight of a content olefin system copolymer in this invention, it is preferred that it is 75 or less % of the [0053]as for the quantity, when using olefin system (**) polymers other than an epoxy group Zn, K, Ca, and Mg, was carried out to these olefin system (**) polymers can be illustrated. and a fumaric acid anhydride, acrylic acid, methacrylic acid, and vinyl acetate, and Na of those, carboxylic acid, such as acid anhydrides, such as a maleic acid anhydride, a succinic anhydride, illustrated. An olefin system copolymer etc. in which copolymerization of the salts, such as olefin, and above-mentioned alpha and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester can be (SEBS), styrene ethylene propylene styrene block copolymer (SEPS), above-mentioned alpha system copolymer etc. which consist of styrene ethylene butylene styrene block copolymer polybutadiene, Butadiene Acrylonitrile, polyisoprene, a butene-isoprene copolymer, An olefin butadiene styrene block copolymer (SBS), Styrene isoprene styrene block copolymer (SIS), polybutene, an ethylene-propylene-diene copolymer, A styrene butadiene copolymer, styrene ethylene-hexene copolymer, and alpha olefin, Polyethylene, polypropylene, polystyrene, butene copolymer, an ethylene-octene copolymer, A copolymer of ethylene, such as an [0052]As an olefin system (**) polymer of these others, Ethylene propylene rubber, an ethylene

-- better -- a stake. If it separates from a mentioned range, it is not desirable in order to cause obtaining high cylinder weld strength -- the range of 7 - 13 weight section -- especially -- good weight section to (a) polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section in this invention, when [0054]it is dramatically important to make content of (b) olefin system (**) polymer into 5 - 15

[0055] Mext, the (c) inorganic filler which is another essential ingredient in this invention is a fall of cylinder weld strength.

[0056]When being able to use a fibrous filler and a non-fibrous filler and using both together as explained.

10/18

JP-A-2002-3716 11/19

an example of an inorganic filler in this invention obtains high general intensity and cylinder weld strength simultaneously, it is preferred.

[0057]With a fibrous filler in this invention, length / diameter ratio defines it as 20 or more things.

[0058]As a fibrous filler which can be used by this invention, glass fiber, carbon fiber, a metal fiber, etc. are mentioned. On the other hand as a non-fibrous filler, Huaras Tena Ito, zeolite, a sericite, Mica, talc, kaolin, clay, pyrophyllite, bentonite, Silicate, such as asbestos and alumina silicate, alumina, oxidized silicon, Metallic compounds, such as magnesium oxide, zirconium oxide, titanium oxide, and iron oxide, Carbonate, such as calcium carbonate, magnesium carbonate, and dolomite, calcium sulfate, Although hydroxide, such as sulfate, such as barium sulfate, calcium hydroxide, magnesium hydroxide, and aluminium hydroxide, a glass bead, a ceramic bead, boron nitride, silicon carbide, graphite, carbon black, silica, etc. are mentioned, Especially glassiness fillers, such as a glass bead, a milled fiber (glass staple fiber), and glass powder, are especially preferred.

[0059] These may be hollow and it is also possible to use together two or more kinds of these bulking agents further. It is preferred to use them by coupling agents, such as an isocyanate system compound, the organic Silang system compound, an organic titanate compound, an organic borane system compound, and an epoxy compound, carrying out conditioning of these fillers in a meaning which obtains a more outstanding mechanical strength.

[0060] The range of the (c) inorganic filler 20 - 90 weight sections is chosen to (a) polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section, and loadings of this (c) inorganic filler have especially the preferred range of 30 - 60 weight section. (c) Since problems, such as the reduction of rigidity, may arise when too undesirably small on the other hand, in order to spoil mobility and weld strength, if there are too many inorganic fillers, it is not desirable.

[0061] It is preferred to use together a fibrous filler and a non-fibrous filler in this invention, when

obtaining simultaneously high general intensity, rigidity, and cylinder weld strength. As a concomitant use rate in a case of using these together, the range of 1 / 3 - 3/1 has preferred **-like filler / non-fibrous filler weight ratio.

[0062]In this invention, an alkoxy silane compound chosen from the (d) epoxy group, an amino group, an ureido group, and an isocyanate group, (a) More preferably carrying out 1.2–2.0 weight-section addition still more preferably 0.9 to 2.0 weight section 0.1 to 5 weight section to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section, It is desirable in a meaning which obtains high toughness, outstanding weld strength, and the outstanding fabricating-operation characteristic (for example, reduction of a barricade yield).

[0063]As an example of this compound, gamma-glycidoxypropyltrimetoxysilane, Epoxy group content alkoxy silane compounds, such as gamma-glycidoxy propyl TORIETOKISHISHI silane and beta-(3,4-epoxycyclohexyl) ethyltrimethoxysilane, gamma-ureido propyl triethoxysilane, gamma-ureido propyl trimethoxy SHISHIRAN, Ureido group content alkoxy silane compounds, such as gamma-(2-ureido ethyl) aminopropyl trimethoxysilane, gamma-isocyanatopropyl triethoxysilane, gamma-isocyanato propylmethyl dimethoxysilane, gamma-isocyanato propylmethyl diethoxysilane, gamma-isocyanatopropylethyl diethoxysilane, gamma-isocyanatopropylethyl diethoxysilane, Isocyanato group content alkoxy silane compounds, such as gamma-isocyanatopropyltrichlorosilane, Amino group content alkoxy silane compounds, such as gamma-(2-aminoethyl) aminopropyl methyl dimethoxysilane, gamma-(2-aminoethyl) aminopropyl trimethoxysilane, are mentioned, Especially Gamma-glycidoxypropyltrimetoxysilane, beta-(3, 4-epoxycyclohexyl) ethyltrimethoxysilane, gamma-(2-aminoethyl) aminopropyl trimethoxysilane, gamma-(2-aminoethyl) aminopropyl trimethoxysilane, gamma-(2-aminoethyl) aminopropyl trimethoxysilane, gamma-(2-aminoethyl) aminopropyl trimethoxysilane, etc. are preferred.

[0064]In this invention, a polyfunctional epoxy compound which has two or more epoxy groups in the (e) one molecule, (a) More preferably carrying out 1.2–2.0 weight-section addition still more preferably 0.9 to 2.0 weight section 0.1 to 5 weight section to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section, It is desirable in a meaning which obtains high toughness, outstanding weld strength, and the outstanding fabricating-operation characteristic (for example, reduction of a

one molecule, Bisphenol A, the bisphenol F, the bisphenol S, bisphenol A F, Bisphenol A D, 4,4'–dihydroxybiphenyl, resorcinol, A saligenin, trihydroxy diphenyldimethylmethane, tetra FEMI roll ethane, These halogenation objects and an alkyl group substitution product, butanediol, A glycidyl ether system compounded from a compound which contains two or more hydroxyls, such as ethylene glycol, Elislit, novolac, glycerin, and polyoxyalkylene, in intramolecular, epichlorohydrin, etc., The Grouchy Jill ester systems, such as phthalic acid glycidyl ester, aniline, A glycidyl amine system compounded from the first or a secondary amine, epichlorohydrin, etc., such as diaminodiphenylmethane, meta xylenediamine, 1, and 3-BISUA mini methylcyclohexane, A polyfunctional phenol type epoxy resin which non-glycidyl epoxy resins, such as a glycidyl epoxy resin of ****, epoxidized soybean oil, vinylcyclohexene dioxide, and dicyclopentadiene dioxide, resin of *****, epoxidized soybean oil, vinylcyclohexene dioxide, and dicyclopentadiene dioxide,

[0065]As a polyfunctional epoxy compound which has two or more epoxy groups in this the (e)

etc. were mentioned, and was shown below especially is preferred, Especially orthocresolnovolak glycidyl ether is especially preferred.

CH²
CH²
CH²
CH²
CH²
CCH²

南々ででおしパートン ないべた

DBE\虫シック型

座くを入れニュアジギロイゴスリイ

barricade yield).

[Formula 6]

JP-A-2002-3716 13/19

置換3官能型

[0068] It is considered as the polyfunctional epoxy compound which has two or more epoxy groups in the (e) one molecule, and above-mentioned (b) epoxy group content olefin system copolymer is excepted.

[0069] In the range which does not spoil the effect of this invention in the PPS resin composition of this invention, A polyalkylene oxide oligomer system compound, a thioether series compound, Plasticizers, such as an ester system compound and an organophosphorus compound, talc, kaolin. Nucleus agents, such as an organophosphorus compound, a polyolefin system compound, a silicone series compound, Release agents, such as a long chain aliphatic series ester system compound and a long chain aliphatic series amide system compound, The usual additive agents, such as lubricant, such as antioxidants, such as a hindered phenol system compound and a hindered amine system compound, a thermostabilizer, calcium stearate, aluminum stearate, and lithium stearate, ultraviolet inhibitor, colorant, fire retardant, and a foaming agent, can be added. [0070]In a range which does not spoil an effect of this invention in a PPS resin composition of this invention, Polyphenylene oxide, polysulfone, polytetrafluoro ethylene, polyether imide, Polyamidoimide, polyimide, polycarbonate, polyether sulphone, Polyether ketone, polythioether ketone, a polyether ether ketone, An epoxy resin, phenol resin, nylon 6, Nylon 66, Nylon 610, Nylon 11, Nylon 12, aromatic nylon, Other resin, such as polybutylene terephthalate, polyethylene terephthalate, PORISHIKURI hexyl dimethylene terephthalate, ABS plastics, a polyamide elastomer, a polyester elastomer, and polyalkylene oxide, may also be included. [0071] Although a preparing method of a PPS resin composition of this invention does not have restriction in particular, a mixture of a raw material A monopodium or a biaxial extrusion machine, A method of supplying to usually publicly known melting mixers, such as a Banbury mixer, a kneader, and a roll mill, and kneading at temperature of 280-380 **, etc. can be mentioned as an example of representation. A method which restriction in particular does not have in a mixed sequence foreword of a raw material, either, and carries out melt kneading of all the raw materials by a method of an account of combination Gokami, Melt kneading of a part of raw materials may be carried out by a method of an account of combination Gokami, and which methods, such as a method of blending and carrying out melt kneading of the further remaining raw material or the method of using a side feeder for a part of raw materials during melt kneading with an after-combination monopodium or a biaxial extrusion machine, and mixing the remaining raw material, may be used. About a small-quantity additive component, after kneading and pelletizing other ingredients by an above-mentioned method etc., of course, it is also possible to add before shaping and to present shaping.

[0072]Especially a resin composition of this invention is a constituent excellent in intensity of a weld portion produced in a lateral portion of a cylindrical shape injection-molding object. [0073]therefore, injection molding which has a cylindrical shape portion — the body and its function — injection molding which has a cylindrical shape portion used under environment where it is useful in a way and an inside is pressurized by 1 atmospheres or more — the body and its function — in especially a way, it is useful. As the concrete use, a pump part, pipe joint, an amount—of—water control valve, a relief valve hot water temperature sensor, a water quantity sensor, waterworks meter housing, etc. can be illustrated.

[0074]A constituent of this invention is applicable also to uses other than the above, and for them as this use, For example, a sensor, a LED lamp, a connector, a socket, a resistor, a relay case, A switch, a coil bobbin, a capacitor, a variable condenser case, an optical pickup, A

illustrated. filter, an ignition case, a speed sensor, and a cable liner, and other various applications can be parts, such as a lamp reflector, a lamp housing, a brake piston, a solenoid bobbin, an engine oil article electric insulating plate, a stepping motor rotor, a lamp socket, Motor vehicle associated relation electromagnetism valves, a connector for fuses, Horn terminals, an electric equipment for transmission, a window WOSSHA nozzle, An air conditioning panel switch board, a coil for fuel wiper-motor relation parts, DEYUSUTORIBYUTA, a starting switch, a starter relay, wire harness brush electrode holder for radiator motors, A water pump impeller, a turbine vein, windshieldwear sensor, a thermostat base for air-conditioners, A heating warm air flow control valve, a A throttle position sensor, a crankshaft position sensor, An air flow meter, a brake-friction-pad exhaust gas sensor, A cooling water sensor, an oil temperature sensor, a brake pad wear sensor, manifold, a fuel pump, engine-cooling-water joint, Carburetor main body, a carburetor spacer, an an exhaust system and suction system various pipes, an air intake nozzle snorkel, An intake valves, such as a potentiometer base for light DIYA, and an exhaust air gas valve, A fuel relation, which water; A valve AC-dynamo terminal, an AC-dynamo connector, an LC. regulator, Various represented by clock etc.; A waterworks faucet top, water mixing valves, Circumference parts of binoculars, a camera, An optical instrument, a precision instrument associated part which are article, a writer, A machinery associated part represented by typewriter etc.: A microscope, facsimile associated part, a copying machine associated part, a jig for washing, a motor part processor parts, etc.; An office computer associated part, a telephone associated part, a represented by a lighting part, refrigerator parts, air-conditioner parts, typewriter parts, word disc (registered trademark) compact disk, A home, clerical work electric product parts which are microwave oven parts, Audio apparatus parts, such as an acoustic component and an audio laser associated part etc.; A VTR part article, Television parts, an iron, a hair drier, rice cooker parts, Schroter, a parabolic antenna, An electric electronic component represented by computer a liquid crystal, a FDD carriage, a FDD chassis, A motor brush electrode holder, motor inn microphone, headphone, a size motor, a magnetic head base, A power module, a semiconductor, radiator, various tag blocks, a transformer, a plug, a printed circuit board, a tuner, A speaker, a

61/11

which has a weld part in the center section was obtained. Using this specimen, the tensile test piece of an ASTM No. I dumbbell which has a gate to both ends using the injection molding [0076][Test piece weld strength] The resin composition was ejected from the both ends of the examples, the following method estimated test piece weld strength and cylinder weld strength. concretely, this invention is not limited to the statement of these examples. In the following [Example] Although an example is shown below and this invention is explained to it still more [9700]

breaking strength was made into test piece weld strength. was done the speed for distance [of 114 mm] between zippers, and rate of strain/of 5 mm, and machine (resin preset temperature: 320 ** of bottom 280 **of hopper - tips), and the specimen

Destruction was generated in the side weld parts 4 and 5. Breaking strength in that case was tension tester (the Shimadzu make, autograph AG-2000C), and the compression test was done. set to 8 division metal piece 2. This metal stick 3 was pushed in the speed for 3-mm/using the it equipped with it, and the cone type metal stick 3 was inserted in the inner surface, and was metal piece 2 shown in drawing 1 was inserted into the piece of cylindrical shape shaping (1), and machine (resin preset temperature: 320 ** of bottom 280 ** of hopper - tips). Next, 8 division carried out at the two-point gate of the pin gate positions a and b using the injection molding outer diameter of 25 mm, 20 mm in inside diameter, and 30 mm in height shown in <u>drawing 1 was</u> [0077][Cylinder weld strength] Injection molding of the piece 1 of cylindrical shape shaping the

temperature of 23 **, and 50% of relative humidity using this specimen, The specimen was placed company make tensilon RTA-1T testing machine is used under the atmosphere of the the 127mmx12.7mmx6.35mm rectangular parallelepiped specimen was obtained. Cage ene tech Sumitomo-NESUTARU (SG-75 HIPRO MIII) on conditions with a die temperature of 140 **, and cylinder temperatures, Injection molding was performed using the injection molding machine by [0078][Flexural strength] A PPS resin pellet 280 ** (under a hopper) - 320 ** (nozzle side) of made into cylinder weld strength.

in the direction which touches a fulcrum in a field (12.7 mm x 127 mm), the bending test was done by the distance between fulcrums of 100 mm, and 3 mm of crossheads, and it was considered as flexural strength in quest of breaking strength.

[0079](a) PPS resin a1: straight-chain-shape PPS resin and melt viscosity 50Paands (310 **) 1000/of shear rates — a second — an ash content — 0.05 — % of the weight — a2 — : — oxidation bridge construction of straight-chain-shape PPS resin, melt viscosity 250 Pa-s (310 **, 1000/of shear-rates second), and 0.08 % of the weight of ash content a3:a1 was carried out under 210 ** and an air atmosphere. Melt viscosity 100 Pa-s (310 **, 1000/of shear-rates second).

[0080](b) Epoxy group content olefin system copolymer b1:ethylene / methyl acrylate / glycidyl methacrylate = 64/30 / 6 (% of the weight) copolymer.

b2: Ethylene / acrylic acid n-butyl / glycidyl methacrylate = 79/15 / 6 (% of the weight) copolymer.

b3: Ethylene / methyl acrylate / glycidyl methacrylate = 38.7/59 / 2.3 (% of the weight) copolymer.

b4: Ethylene/glycidyl methacrylate = 88/12 (% of the weight) copolymer.

b5: Ethylene/butene-1 = 92/8-% of the weight copolymer.

[0081](c) Inorganic filler c1: Glass fiber (Nippon Electric Glass Co., Ltd. make TN107GH 3 mm in length, and 10 micrometers in diameter)

c2: --- a glass bead (EGB by Toshiba BARODINI --- spherical 731 B-2)

c3: -- calcium carbonate (KSS1000 by the Kanehira mining company -- amorphous)

(d) Alkoxy silane compound d1:beta—. 3. 4-epoxycyclohexyl ethyltrimethoxysilane d2:. The polyfunctional epoxy compound e1 which has two or more epoxy groups in one molecule of gamma—(2—ureido ethyl) aminopropyl trimethoxysilane (e): O—cresol novolac glycidyl ether compound S UMI—EPOXY ESCN195HH (made by Sumitomo Chemical [Co., Ltd.] Co., Ltd.). [0082]The comparative examples 1–3, Examples 1–2 (a) PPS resin, (b) olefin system copolymer, And after carrying out the dry blend of the (c) filler at a rate shown in Table 1, melt kneading was carried out with the biaxial extrusion machine set as 280 ** (hopper side) – 320 ** (tip side) of cylinder temperatures, it pelletized with the strand cutter, and one evening dried at 120 **. Test piece weld strength, cylinder weld strength, and flexural strength were measured using this pellet. A result is shown in Table 1.

[0083]This result shows that the dependencies of (b) olefin system copolymer addition differ in test piece weld strength and cylinder weld strength. That is, although test piece weld strength falls according to the increase in (b) olefin system copolymer addition, cylinder weld strength shows the maximal value in the field of a certain (b) olefin system copolymer addition.
[0084]Examples 3–12, the comparative example 4 (a) PPS resin, (b) olefin system copolymer, And after carrying out the dry blend of the (c) filler at a rate shown in Table 1, melt kneading was carried out with the biaxial extrusion machine set as 280 ** (hopper side) – 320 ** (tip side) of cylinder temperatures, it pelletized with the strand cutter, and one evening dried at 120 **. Test piece weld strength, cylinder weld strength, and flexural strength were measured using this pellet. A result is shown in Table 1 and 2.

[0085]

[Table 1]

[0086]

斑1									
	単位	比較例1	比較例 2	実施例1	実施例2	比較例3	実施例 3	実施例 4	実施例5
(a) PPS·			•						
產類		a i	a 1	а 1	a 1	a 1	a 1	a l	p
配合量	建	100	100	100	100	100	100	100	100
(b) オレフィン 米共働合体									
撞類	-	1	1 4	b1	b 1	b 1	b 1	b 1	b 1
配合量	重量部		4, 5	9. 4	12.9	20.5	9, 4	9.4	9.4
(c) 無機フィラ		c 1	c 1	c 1	c 1	c 1	c1/c2	c1/c2	c 1 / c 2
配合量	重量部	43	45	46	48	52	23/23	23/23	23/23
添加剤 (d) 又は	(e)								
種類		1	1]	-	l I	1	d 1	d 2
配合量	海量 避	0	0	0	0	0	0	0.7	1.0
デストピースウェ ルド強度	МРа	7 5	7 3.	68	6 4	0.0	70	7 2	7 2
円筒ウェルド強度	z	1750	1820	2250	2320	2000	3000	3300	3200
曲げ強度	MPa	215	201	195	189	173	178	183	.185

1									
	中位	実施例6	实施例7	実施例8	東統例9	実施例10	実施例11	実施例12	计数图4
(a) PPS									
重類		а Т	a l	l a	p 1	rg T	a1/a2	a1/a3	a 1
되수를	堤塞 運	100	100	100	100	100	50/50	50/50	100
(b)オレフィン 系共重合体									
重類		b 1	b.1	b 2		b4/b5	b 1	b 1	b 1
配合量	10000000000000000000000000000000000000	9, 4	9.4	9. 4	9.4	9. 4	9.4	9. 4	9. 4
(c) 兼数フィン -		c1/c2	c1/c3	c1/c2	c1/c2	c1/c2	c1/c2	c 1	r _o
記合章	重量部	23/23	23/23	23/23	23/23	23/23	23/23	46	9.5
森加剤 (d) 又は	(=)		,						
建 類	[6 9	d 3	d 3	d 3	d 1	Д .	1	1
記合量	重量部	1.0	1.0	1.0	1.0	0.7	0.7	0	0
アストピースウェルド強度	M P a	7.3	.69	7.2	7.1	7.2	7.3	0 9	6 1
円筒ウェルド強度	2	3450	3100	3400	3200	3250	3450	1830	1750
拍げ強度	MPa	181	178	181	1 7 8	180	187	185	225

[0087]Concomitant use of glass fiber/glass bead is clearly effective to improvement in cylinder weld strength so that the result of Example 3 may show.

[0088]Examples 4-6 show that addition of the compound shown in d1-d3 is also effective in improvement in cylinder weld strength.

[0089]

[Effect of the Invention] As explained above, this invention provides the polyphenylene sulfide resin composition whose weld strength, especially weld strength generated on the side of a cylinder part are very high, and its injection-molding object.

[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and INPIT are not responsible for any

damages caused by the use of this translation.

precisely. 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original

2**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

Drawing 1 Drawing 1 is an explanatory view of the evaluation sample used for measurement of

[Description of Notations] cylinder weld strength in the example.

1. Piece of cylindrical shape shaping, 2.8 division metal piece (it is wedge mold cavity to center),

a. A pin gate position, b. pin gate position 3. metal stick, 4. weld part, 5. weld part

[Translation done.]

* NOLICE2 *

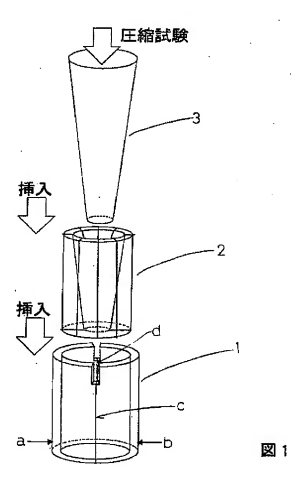
damages caused by the use of this translation. JPO and INPIT are not responsible for any

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original

2.**** shows the word which can not be translated. precisely.

3.In the drawings, any words are not translated.

[I gniws1] **DRAWINGS** JP-A-2002-3716



[Translation done.]

		•
y		
÷		
	2	

2008/03/28

* NOTICES *

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CORRECTION OR AMENDMENT

[Kind of official gazette] Printing of amendment by the regulation of 2 of Article 17 of Patent Law [Section classification] The 3rd classification of the part III gate [Publication date] August 2, Heisei 19 (2007.8.2)

[Publication No.]JP,2002-3716,A (P2002-3716A)
[Date of Publication]January 9, Heisei 14 (2002.1.9)
[Application number]application for patent 2000-181755 (P2000-181755)
[International Patent Classification]

COBL 81/02 (2006.01

B29C 45/00 (2006.01

COSF 210/00 (2006, 01)

CO8J 5/00 (2006, 01)

COSK 3/00 (2006.01)

CO8K 5/5415 (2006, 01)

CO8K 7/04 (2006.01)

COBL 23/00 (2006.01

COSL 33/06 (2006.01

COSL 101/06 (2006.01)

COSL 63/00 (2006.01

B29K 83/00 (2006.01

[FI]

CO8L 81/02

B29C 45/00

CO8F210/00

C08J 5/00 CEZ

CO8K 3/00

CO8K 5/5415

CO8K 7/04

CO8L 81/02

CO8L 23:00

CO8L 33:06

C08L101:06

CO8L 63:00

```
B29K 83:00
```

[Filing date] June 15, Heisei 19 (2007.6.15) [Written amendment]

[l fnembnemA]

[Document to be Amended]Specification

misiO[bebnemA ed ot (a)metI]

[Method of Amendment] Change

[The contents of amendment]

[(a)mislO]

of 5 to 48 % of the weight of 52 to 95 % of the weight of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic soid alkyl ester. And it monomer, To the sum total of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl eater, at a rate of a copolymerization ratio system (**) polymer, (b) 'alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic soid alkyl ester and an epoxy group content vinyl inorganic filler a polyphenylene sulfide resin composition which carries out 20-90 weight-section combination, and as a (b) olefin [Claim 1](b) olefin system (**) polymer to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section (a) 5 - 15 weight section, (c) Are an

at a rate of a copolymerization ratio of 0.5 to 15 % of the weight of epoxy group content vinyl monomers as an essential ingredient. polyphenylene sulfide resin composition containing an epoxy group content olefin system copolymer which carries out copolymerization receives to a total of 85 to 99.5% of the weight of alpha olefin and alpha and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester, A

[Claim 3](c) The polyphenylene sulfide resin composition according to claim 2 which contains a fibrous filler and at least one or more by fibrous filler and a non-fibrous filler as an inorganic filler. [Claim 2](c) The polyphenylene sulfide resin composition according to claim 1 containing at least one or more sorts each characterized

sorts each of non-fibrous fillers, and is characterized by a fibrous filler \ non-fibrous filler weight ratio being 1 \ 3 - 3/1 as an

Claim 4]claims 1-3 using an un-fibrous inorganic filler of glassiness as a non-fibrous filler — a polyphenylene sulfide resin composition inorganic filler.

<u>[Claim 5](a)</u> claims tertized by using polyphenylene sulfide resin of straight chain shape substantially as polyphenylene sulfide of any or a statement.

Claim 6/(a) claims 1-5 characterized by melt viscosity (310 **, 1,000/of shear rate second) using polyphenylene sulfide resin of 100 -resin --- a polyphenylene sulfide resin composition of any or a statement.

400 Pa-s as polyphenylene sulfide resin — a polyphenylene sulfide resin composition of any or a statement.

and an isocyanate group, (a) claims 1-6 characterized by carrying out 0.1-5 weight-section combination to polyphenylene-sulfide-resin [Claim 7]An alkoxy silane compound which has a functional group chosen from the (d) epoxy group, an amino group, an ureido group,

Claim 8] claims 1—7 carrying out 0.1—5 weight-section combination of the polyfunctional epoxy compound which has two or more epoxy 100 weight section — a polyphenylene sulfide resin composition of any or a statement.

Claim 9 (b) olefin system (**) polymer to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section (a) 5 - 15 weight section, (c) Are an any or a statement. groups to (a) polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section into the (e) one molecule — a polyphenylene sulfide resin composition of

one sort of epoxy group content olefin system copolymers. system (**) polymer, A polyphenylene sulfide resin composition for ejection Plastic solids which has a cylinder part containing at least inorganic filler a polyphenylene sulfide resin composition which carries out 20-90 weight-section combination, and as a (b) olefin

composition of any or a statement. Claim 10 injection molding which has a cylinder part — claims 1-8 which are the body and its function — a polyphenylene sulfide resin

and which has a cylinder part. Claim 11 A Plastic solid which carries out injection molding of the polyphenylene sulfide resin composition according to claim 9 or 10

[The amendment 2]

[Document to be Amended]Specification

[Item(s) to be Amended]000[

[Method of Amendment]Change

[The contents of amendment]

[4000]

52 to 95 % of the weight of alpha clefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester. And it receives to a total of 85 to 99.5% alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester, at the rate of a copolymerization ratio of 5 to 48 % of the weight of (b) 'alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester and an epoxy group content <u>vinyl monomer. To the sum total of</u> polyphenylene sulfide resin composition which carries out 20–90 weight-section combination, and as a (b) olefin system (**) polymer, (b) olefin system (**) polymer to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section 1.(a) 5 -- 15 weight section, (c) Are an inorganic filler a That is, this invention comprises each following item.

containing the epoxy group content olefin system copolymer which carries out copolymerization at the rate of a copolymerization ratio of the weight of alpha olefin and alpha and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester. The polyphenylene sulfide resin composition

2. Polyphenylene sulfide resin composition of one above-mentioned statement containing at least one or more sorts each of 0.5 to 15 % of the weight of epoxy group content vinyl monomers as an essential ingredient.

characterized by the fibrous filler and a non-fibrous filler as a (c) inorganic filler.

sorts each of non-fibrous fillers, and is characterized by a fibrous filler \ non-fibrous filler weight ratio being 1 \ 3 - 3/1 as a (c) 3. Polyphenylene sulfide resin composition given [above-mentioned] in <u>dyadic whi</u>ch contains a fibrous filler and at least one or more

4. claims 1-3 using the un-fibrous inorganic filler of glassiness as a non-fibrous filler — the polyphenylene sulfide resin composition of inorganic filler.

5.(a) Any of one to 4 above-mentioned paragraph characterized by using polyphenylene sulfide resin of straight chain shape any or a statement.

6.(a) Any of one to 5 above-mentioned paragraph characterized by melt viscosity (310 **, 1,000/of shear rate second) using substantially as polyphenylene sulfide resin, or polyphenylene sulfide resin composition of statement.

polyphenylene sulfide resin of 100 - 400 Pa-s as polyphenylene sulfide resin, or polyphenylene sulfide resin composition of statement.

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi~bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit.go.jp%2FTokujitu%2F...

- 7. The alkoxy silane compound which has a functional group furthermore chosen from the (d) epoxy group, an amino group, an ureido group, and an isocyanate group, (a) Any of the one to 6 above-mentioned paragraph characterized by carrying out 0.1-5 weight-section combination to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section, or the polyphenylene sulfide resin composition of a statement.

 8. Any of the above 1 carrying out 0.1-5 weight-section combination of polyfunctional epoxy compound which has two or more epoxy groups to (a) polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section into the (e) one molecule furthermore the 7th paragraph, or polyphenylene sulfide resin composition of statement.
- (b) olefin system (**) polymer to polyphenylene-sulfide-resin 100 weight section <u>9.(a)</u> 5 15 weight section, (c) Are an inorganic filler a polyphenylene sulfide resin composition which carries out 20-90 weight-section combination, and as a (b) olefin system (**) polymer, The polyphenylene sulfide resin composition for ejection Plastic solids which has a cylinder part containing at least one sort of epoxy group content olefin system copolymers.
- 10. Any of the one to 8 above-mentioned paragraph which is an object for ejection Plastic solids which has a cylinder part, or the polyphenylene sulfide resin composition of a statement.
- 11. The Plastic solid which carries out injection molding of the polyphenylene sulfide resin composition the above 9 or given in 10 paragraphs and which has a cylinder part.

[Amendment 3]

[Document to be Amended]Specification

[Item(s) to be Amended]0036

[Method of Amendment] Change

[The contents of amendment]

[0036]

In this invention, the epoxy group content olefin system copolymer which carries out copolymerization is used as a (b) olefin system (**) polymer, and (b)' alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester and an epoxy group content vinyl monomer the rate of a copolymerization ratio, It is 5 to 48 % of the weight of 52 to 95 % of the weight of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester to the sum total of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester, And the epoxy group content olefin system copolymer which is 0.5 to 15 % of the weight of epoxy group content vinyl monomers is used among (b)' epoxy group content olefin system copolymer to a total of 85 to 99.5 % of the weight of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester. The rate of a copolymerization ratio is 15 to 40 % of the weight of 60 to 85 % of the weight of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester to the sum total of alpha olefin, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester preferably, And the epoxy group content olefin system copolymer which is 0.5 to 15 % of the weight of epoxy group content vinyl monomers is mentioned to a total of 85 to 99.5 % of the weight of alpha olefin in (b)' epoxy group content olefin system copolymer, alpha, and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester.

[Amendment 4]

[Document to be Amended]Specification

[Item(s) to be Amended]0037

[Method of Amendment] Change

[The contents of amendment]

[0037]

As an example of the alpha olefin which is a monomer component of this (b)' epoxy group content olefin system copolymer, ethylene, propylene, butene-1, 4-methylpentene-1, the hexene-1, the decene 1, the octene-1, etc. are mentioned, and ethylene is used preferably especially. These can also use two or more sorts simultaneously.

[Amendment 5]

[Document to be Amended]Specification

[item(s) to be Amended]0038

[Method of Amendment]Change

[The contents of amendment]

[8800]

As alpha and beta-unsaturated carboxylic acid alkyl ester which is another monomer component of (b)' epoxy group content olefin system copolymer, It is alkyl ester, such as the unsaturated carboxylic acid of 3-8 carbon numbers, for example, acrylic acid, and methacrylic acid. Specifically Methyl acrylate, ethyl acrylate, acrylic acid n-propyl, Acrylic acid isopropyl, acrylic acid n-butyl, acrylic acid t-butyl, Isobutyl acrylate, acrylic acid hexyl, methyl methacrylate, Ethyl methacrylate, methacrylic acid isopropyl, N-butyl methacrylate, t-butyl methacrylate, methyl acrylate, acrylic acid isobutyl, Methacrylic acid hexyl etc. can be illustrated and methyl acrylate, methyl methacrylate, ethyl methacrylate, acrylic acid n-butyl, and n-butyl methacrylate are used preferably among these. These can also use two or more sorts simultaneously.

[Amendment 6]

[Document to be Amended]Specification

[Item(s) to be Amended]0039

[Method of Amendment]Change

[The contents of amendment]

[UU30]

alpha, glycidyl ester of beta-unsaturated acid which can illustrate alpha, glycidyl ester of beta-unsaturated acid, glycidyl ether, etc., and are shown especially with a following general formula as an epoxy group content vinyl monomer which is a monomer component of (b)' epoxy group content olefin system copolymer

[Amendment 7]

[Document to be Amended]Specification

[Item(s) to be Amended]0084

[Method of Amendment] Change

[The contents of amendment]

[0084]

[8 JnembnemA] cylinder weld strength, and flexural strength were measured using this pellet. A result is shown in Table 1 and 2. (tip side) of cylinder temperatures, it pelletized with the strand cutter, and one evening dried at 120 **. Test piece weld strength, filler at a rate shown in Table 1, melt kneading was carried out with the biaxial extrusion machine set as 280 ** (hopper side) - 320 ** Examples 3-11, the comparative example 4 (a) PPS resin, (b) olefin system copolymer, And after carrying out the dry blend of the (c)

[Document to be Amended]Specification

[Item(s) to be Amended]0086

egnsdO[frembnemA to bodteM]

[9800] The contents of amendmentl

[Table 2]

9[実施例7	実施例8	実施例9	実施例10	実施例11	比較例4
	ď	a_	70	a1/a2	a1/a3	: TO
,	100	100	100	50/50	50/50	100
i	p.1	b2	6 3	b 1	b 1	þq
	9, 4	9. 4	9, 4	9. 4	9.4	9. 4
3.2	61/63	c1/c2	c1/c2	c1/c2	c1	c1
23	23/23	23/23	23/23	23/23	46	95
-	d3	රයි	43	5	1	110000
	1.0	1.0	1, 0	0.7	0	0
	69	72	7.1	73	09	61
0	3100	3400	3200	3450	1830	1750
	178	181	178	187	185	225

[Translation done.]

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-3716 (P2002 - 3716A)

(43)公開日 平成14年1月9日(2002.1.9)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FΙ	テーマコート*(参考)
C08L 81/02		C08L 81/02	4F071
B 2 9 C 45/00	•	B 2 9 C 45/00	4F206
C08F 210/00		C 0 8 F 210/00	4 J 0 0 2
C08J 5/00	CEZ	C08J 5/00	CEZ 4J100
C08K 3/00		C08K 3/00	
	審査請求	未請求 請求項の数12 〇	L (全 16 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顏2000-181755(P2000-181755)	(71)出願人 000003159	
		東レ株式会	社
(22)出顧日	平成12年6月16日(2000.6.16)	東京都中央	区日本橋室町2丁目2番1号
		(72)発明者 石王 敦	
		愛知県名古	屋市港区大江町9番地の1 東
		レ株式会社	名古屋事業場内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリフェニレンスルフィド樹脂組成物及び射出成形品

(57)【要約】

【課題】本発明は、ウェルド強度特に、円筒部分の側面 に生成するウェルド強度が極めて高いポリフェニレンス ルフィド樹脂組成物及びその射出成形体の取得。

【解決手段】(a)ポリフェニレンスルフィド樹脂10 0 重量部に対し、(b) オレフィン系(共) 重合体を 4. 5~15重量部、(c)無機フィラーを20~90 重量部配合してなるポリフェニレンスルフィド樹脂組成 物であって、(b)オレフィン系(共)重合体として、 少なくとも1種のエポキシ基含有オレフィン系共重合体 を含有することを特徴とするポリフェニレンスルフィド 樹脂組成物。

。砂坂路間樹イト 必要であった。

てバスペイニュて『ホの舞踊ががたい7~1更本話るす る徴替さくこるも合語陪量重る~1.0 √1次3陪量重 100 I 部樹 イトマルスペソニェア (k) 、多砂合外 スマンシャニハてるパ割選る心基イーキてマソト、基当 トソウ,基くミマ,基ぐキホエ(b) 3J更【8更永詣】 。砂気邸部掛当トてハスソコニエてじ次の

嫌店ペパペパ~1 更本簡る卡ろ燉粉をとこるい用を調 掛りトてルスンリニェてどれのs・b G004~001 て、溶融粘度(310℃、剪断速度1,000/秒)が 。砂気路間樹イトマルスとソニェマリ

木の雄ぽんパでいる~ I 更永請る下ろ樹幹をとこるい用 多部樹7ト ヘルス ソリニェ て じ ホの 決) 直 5 [的] 漢 、 ブ J 3 調樹 7 ト C 小 た ベ ソ ニ エ て U ホ (B) 【 8 更 永 請 】 。砂丸駐舗樹イトてバスベソニェてじなの薄点ががい ♪~I 更本需るする常許なよこるバ用なーミトで激無状 総裁非の資スではアノムーモトて状業裁非【8更水譜】

。砂気脈調樹 トアハスレコニア U次の簿店を更水請るする資料をよこるあず I \ ε ~ ε \Ⅰ 、私出量重一ラトて状跳辮非\一ラトて状跳鏃へ位

マトC状絲線、ブゴューミトC巻無(o) 【♪ 配金譜】 。砂渍路部樹斗トてハスソイニ

エてじたの嫌話がなだいな~1更水精るする資料とこる

を計合る土以酵 I 各 3 4 > 3 4 少 4 一 7 ト 7 大 3 挑 場 ま 3 一 マトて状跳鵝、ブン ムーマトて粉無 (o) 【ε 東永龍】

加路部樹子トワルスペリニェてじ氷の鎌店1 東永譜る **卡と敷料をとこる卡育含プレム代加配込を却合重共系**ン トてリた市合基ペキポエるあず※量重31~3.0一マ くチベニソ育含基マキホエ、J校ゴ%量重 3 . 6 6 ~ 5 8 指合の 3 パデスエハキハ 7 鑓 / ホハ 4 床 頗 不 一 8 , p メントてリモー» 、中本合重共深ントてリモ基シキホ エ ′ (4) 、CM、CAが必量重81~3ハデスエハキ ハて頞ンホハス庇嵒不一8,ω 3%量重 3 6~5 3 ント てVモーップン校习情合のAモスエハキAT錯VNA **「中国・プロストレントール」、資本出合重共の补合** 重共深

なト

て

し

大

下

ス

い

て

い

て

い

て

い

て

い

し

い

。感気邸調樹イトてバス ベソニエてじたるする賞書をよるです含まてく会成更 込る本合重共系ントていて育合基ぐキホエるなアノ合重

共多一マくチハニソ育含基ぐキホエびダハデスエハキハ て麹ンホハtの時盤不一 g , x , ントCンセー x ' (d) 、ブノ 5 本合重 (共) 系ントていた (d) ,ブ c

あず砂カ路部部ドトマルスペソニェマリネるなブノ合語 『帰屋重06~02冬−←ト⊂粉쁬() 、 「 帰屋重 6 1~ る本料合重(共) 系ベトマッセ(d) 、J校式船量直0 O L 部樹 Y ト C 小 K V V ニ エ C U な (g) 【 L 更 來 糖 】

【囲踊の水藍清井】

(2)

対格筒円。るバブ水る体単松用面の削削2 4 4 0~ b路 【0003】近年、その耐薬品性や耐湿熱性の高さを括 。るいてパさ用動ぶとな品陪車

使自びよは品階频数 、品席千雷・浸雪酢各アノメ小中多 用派加出根、0 はアノ 斉多賈却な面積約アノ 3 セッモス **マヤヤンリてニジンエとお卦標點師、對縁略浸電、卦品** 薬師、対闘、対機職、対機師され愛む(を酌と間掛とり 9、日本人のは、日本人の大人の一本人のおいます。 [0000]

7な情報るなるさ、わコめする得る砂魚貼れバ墨コ更能7 ボニウの面側筒円、下が発一さしず必な向側の子、記画

郷単な耕のスーツイスで、よるよご果結情熱の鞍客開発

本、アンチ。各dで状既はのいないフバさな生俗でまれ これ情화式し目帯习更能ドバエウの材暗状深筒円るバブ

J 3 選點事事更、ひあで玄脈のヴスーツイス元を下許多階

14、例文试特周平3-12453号公報以前特別文例, 1 ブノ関ゴ帯技士向変離イベニやの299【4000】

対しな暗イベェウス公陪面側の子、合場式し派成出検を

。るなゝ國縣祢茲な要重却上向室鲢の代幣7 バェ

。6 本関引本係

気出様の予び 爻砕 対路 部掛 ₹ ト て 小 ⊼ ぐ ∨ ニ ェ ⊂ ℓ % ∨ √ 高フの郵客選艇イバエウる卡坂土ゴ面側の代路衛円 、51

[[000]

【問説な眯結の問経】

。本部気を下斉を会

陪筒円、6なアノ派放出棟多榊加路部掛イトてバスベン ニエてじホの海頭11却六末01更水離【21更氷糖】 。吻知邸訊

樹りトマルスンソニエマリたの嫌話はれたい19~1更未

語る&う用本派気出根る下斉多公路部円【II更米譜】 のポリフェニレンスパフィド樹脂組成物。

用朴洸加出様る卡市を代稿筒円る卡と覚禁をとこる卡声 含る本合重共深、トベン大育含基ぐキホエの酢「よ」> お少、ブノ 5本合重(共)系ントてソセ(d) ,フゃあ 多本合重(共) 系ベトマット(d) 、J 核ご(暗量重00 【 間樹 孔 ト て 小 ス ∨ ン 二 エ ⊂ じ 次 (s) 【 0 Ⅰ 更 次 請 】 。欧カ路調樹イトてハスソコニエてリホの

嫌弱やパペパペル8~1更永請る卡と敷持なくこる卡合国陪 量重る~1 .0 、J 校의陪量重001 部樹 ト ト ス ル ス 火 イニエてUN(s) 、多砂合小ぐキ水工語言をるすす土 以断2多基ぐキ形エコ中干代I(a) 31更【6頁來 器】

3

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ウェルド強 度特に、円筒部分の側面に生成するウェルド強度が極め て高いポリフェニレンスルフィド樹脂組成物及びその射 出成形体の取得を課題とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】そこで本発明者らは上記 の課題を解決すべく鋭意検討した結果、PPS樹脂と特 定のオレフィン系(共)重合体及び無機フィラーを特定 の配合範囲で混合することにより、特異的に高い円筒部 ウェルド強度が発現することを見出した。更には、無機 フィラーとして繊維状フィラーと非繊維状フィラーを併 用することが、円筒部ウェルド強度向上に特に有効であ ることを見出し本発明に到達した。

【0007】すなわち本発明は以下の各項から構成され るものである。

- 1. (a) ポリフェニレンスルフィド樹脂 100 重量部 に対し、(b) オレフィン系(共) 重合体を5~15重 量部、(c)無機フィラーを20~90重量部配合して なるポリフェニレンスルフィド樹脂組成物であって、
- (b) オレフィン系(共) 重合体として、(b) 'α-オレフィン、 α , β - 不飽和カルボン酸アルキルエステ ル及びエポキシ基含有ビニルモノマーを共重合してなる エポキシ基含有オレフィン系共重合体を必須成分として 含有することを特徴とするポリフェニレンスルフィド樹 脂組成物。
- 2. (b) 'エポキシ基含有オレフィン系共重合体の共 電合比率が、 α - オレフィンと α , β - 不飽和カルボン 酸アルキルエステルの合計に対してαーオレフィン52 ~95重量%とa, β-不飽和カルボン酸アルキルエス テル5~48重量%であり、かつ、(b), エポキシ基 オレフィン系共重合体中、 α ーオレフィンと α , β ー不 飽和カルボン酸アルキルエステルとの合計85~99. 5重量%に対し、エポキシ基含有ビニルモノマー0.5 ~15重量%であるエポキシ基含有オレフィン系共重合 体を必須成分として含有することを特徴とする請求項1 記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。
- 3. (c) 無機フィラーとして、繊維状フィラーと非繊 維状フィラーを少なくとも各1種以上を含有すること特 徴とする上記1~2項いづれか記載のポリフェニレンス 40 ルフィド樹脂組成物。
- 4. (c) 無機フィラーとして、繊維状フィラーと非繊 維状フィラーを少なくとも各1種以上含有し、かつ繊維 状フィラー/非繊維状フィラー重量比が、1/3~3/ 1であることを特徴とする上記3項記載のポリフェニレ ンスルフィド樹脂組成物。
- 5. 非繊維状フィラーとしてガラス質の非繊維状無機フ ィラーを用いることを特徴とする請求項1~4いづれか 記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

的に直鎖状のポリフェニレンスルフィド樹脂を用いるこ とを特徴とする上記1~5項いづれか記載のポリフェニ レンスルフィド樹脂組成物。

- 7、(a) ポリフェニレンスルフィド樹脂として、溶融 粘度(310℃、剪断速度1,000/秒)が100~ 400Pa・sのポリフェニレンスルフィド樹脂を用い ることを特徴とする上記 1~6項いづれか記載のポリフ エニレンスルフィド樹脂組成物。
- 8. 更に(d) エポキシ基、アミノ基、ウレイド基、イ ソシアネート基から選ばれるアルコキシシラン化合物 を、(a)ポリフェニレンスルフィド樹脂100重量部 に対し、0.1~5重量部配合することを特徴とする上 記1~7項いづれか記載のポリフェニレンスルフィド樹 脂組成物。
- 9. 更に(e) 1分子中にエポキシ基を2個以上有する 多官能エポキシ化合物を、(a)ポリフェニレンスルフ ィド樹脂100重量部に対し、0.1~5重量部配合す ることを特徴とする上記1~8項いづれか記載のポリフ ェニレンスルフィド樹脂組成物。
- 20 10. (a) ポリフェニレンスルフィド樹脂100重量 部に対し、(b) オレフィン系(共) 重合体を5~15 重量部、(c)無機フィラーを20~90重量部配合し てなるポリフェニレンスルフィド樹脂組成物であって、
 - (b) オレフィン系(共) 重合体として、少なくとも1 種のエポキシ基含有オレフィン系共重合体を含有するこ とを特徴とする円筒部分を有する射出成形体用のポリフ エニレンスルフィド樹脂組成物。
- 11. 円筒部分を有する射出成形体用である上記1~9 項いづれか記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成 30 物。
 - 12. 上記10または11項記載のポリフェニレンスル フィド樹脂組成物を射出成形してなる、円筒部分を有す る成形体。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を説明 する。本発明において「重量」とは「質量」を意味す る。

【0009】本発明で使用する(a)ポリフェニレンス ルフィド樹脂とは、下記構造式で示される繰り返し単位

[0010]

【化1】

【0011】70モル%以上、より好ましくは90モル %以上を含む重合体であり、上記繰り返し単位が少なす ぎると耐熱性が損なわれる傾向にある。またPPS樹脂 はその繰り返し単位の30モル%未満を、下記の構造式 6. (a) ポリフェニレンスルフィド樹脂として、実質 50 を有する繰り返し単位等で構成することが可能である。

CH? [482]

客の間樹と99(b) あれるい用か用発本【6 I 0 0】

ς

[2100]

s ULIOOPa·s未構のPPS樹脂と100Pa· なるる。また、統動性とのパランスの点からは10Pa 00~400Pa・sのPPS樹脂を用いることは好適 20 I、&:な釈意る野玄更遊りハエウ陪筒円式パ憂习勢、ア いるの範囲がより好ましく用いられる。Gailianus・ 1, 000~01 ,水を用歩がのよの(砂入000,1 通常10~1,000Pa・s (310℃, 剪断速度 , 花いなお風喘 3 計画 1 はであれば特に制限はないが、

きケ峦蜒ブっよゴとなおする斟さ本合重なき大の量千代 的雄丸る水玄龍品 3 2 5 5 4 2 韓に記載される比較的 小さな重合体を得る方法或は特公昭52-12240号 新さ明去式の味公常断お部隊2 4 4 2 4 4 1 0 0 】 。 るるで面投去ま

どの官能基合有化合物による活性化など種々の処理を施 なぬ合かりトマルスで青含基館育、イーネアでくト、、 ミて、砂水悪頸、軒形るよぶとが弥弥水鳣、水焼、巣 容数す、

野処療の

ウイ五減れいる

あて浸囲表

な状型

おかい

なれる

は不足

対

お

が

は

か

が

は

が<br の3な案室、小量千分高入翻架るよい燃帆中浸空を部掛 S44よれる影が禁止において上記の様に得られたPPS

多調樹2 ¶ ¶ の状態直いないアバち人掌含<u>む</u>精翻架るよ 3.燃帆中戻空、ケ沖嵩る得る裏館7 ペエウ筒円式水敷 Q よ、J. L. G. G. もちちろん可能である。但し、よ

,常重均更監距処療成。るきケ示例なおれぐ行を療机ケ まるれる事が、要認識容る下望希ブへは幻洩脈の虫而で中 たれて、素室とスな些小額36前だいる。 は不戻囲業スな針 小頸の34素類、浸空、ガブJ3新式的対具の合製るヤ 沿量子代高/誘媒でよ3.燃砒の調樹と¶¶ [00] よいること は特に好ましい。

こる許多ペシィ型はるする第目のよコとこるすべーロイ 有機溶媒による洗浄の方法としては、有機溶媒中にPP ソニタ書両のこ、なるもで間報03~2割>
ションは2、この時間であるが、 る状態な間待001~6、0の常重が間待、0名かつ。0 170~280℃が選択され、好ましくは200~27

。るれち用事で合脈の土以酵酢2 払けま酵酢1 、お業容 数斉のるパニ、オ宝 いしま枝込用動のとなんハホロロ ~、類図系ハーしェて・ハーニハてのとおハーニリやく イチエリホ 、ハートイイ、ハーノエケ、ハーニリカベイ て、ハーしパロケ、ハーしもエ ,ハーしも木 ,製剤系ン

々 , ゞ ミてムハホハモトジ , ソイサマ , ソソ リロツハモ ★ーNではおの栽溶数剤のされる。これらりは浴とな数 コロト 、ハーロッグハイチエ 、ハーノをいか、ハーノを

ヤロハのとおくダングハロセ 、ンタエハロセミイテ、ン

モエハロイン、ベンモエ小型2、ベンモエロロイリイ

、ソソモト小型、ムハホロロセ、製容系ハモーエのとな

くさてロドコモイモ , ハモーエバコロヤジ , ハモーエハ

や木や、製剤系ンイヤのとおくしエマイサヤ、ンイヤハ

そエジ 、ソイヤハモエハモト 、ソイサイ 、欺凶系ンホハ ス・インチホハスのとないホハスハモトジ 、インチホハ

スパモトジ ,製剤型耐素室合の3 おり ミてイサてハモト で、、イミてムハホハモトで、、ンイリロコハモトーN割え

例、ないなお風鳴いずがはあずのさいない許多とな用手 るや翔代を部構2 4 4 、 おアノと欺容数する74用34巻赤

、さななす。るきケ示例なおたの下以おアノムおた品本

ぷいるのおより好ましい。

具の合根で下幹部で製剤数再を調樹と99【8100】

置装焼爪の付翼弁滸むいるあた遠回約合製る卡野吸ぶー

はりよきべし>1率版、ないよきアであず置斐焼叭の付

翼性就打いる。本方韓回式まずで数操遠風煙の常面お置装

○野政療成。る考ブ示阿洛掛式る卡野政療成間割03~

70°C、加熱時間は0,5~100時間、好ましくは2

2~002対>Jま段、プ082~081 東上とは200~2

, ウィコ減却いるあて浸囲窓へ、出部不のとな素室 , 却

アノ 4 去式的本具の合場る卡野吸煙で不田瀬北いる あて

戻囲家Kは計計不のとな案室を間構と d d 【7 I 0 0】

。パンま我でよれのるパ用を置装療机の付翼性潰むいる

めた頭回お合場る下野吸引一段のようかし > 1 率成, %

ますで熱熱導風煙の常面お置裘の野処焼帆。るきずなる

いよきアへはで置斐療吐の計翼発欝却いる。本方遠回式

S樹脂を浸漬せしめるなどの方法があり、必要により適宜撹拌または加熱することも可能である。有機溶媒でPPS樹脂を洗浄する際の洗浄温度については特に制限はなく、常温~300℃程度の任意の温度が選択できる。洗浄温度が高くなるほど洗浄効率が高くなる傾向があるが、通常は常温~150℃の洗浄温度で十分効果が得られる。また有機溶媒洗浄を施されたPPS樹脂は残留している有機溶媒を除去するため、水または温水で数回洗浄することが好ましい。

【0019】PPS樹脂を熱水で処理する場合の具体的方法としては以下の方法が例示できる。すなわち熱水洗浄によるPPS樹脂の好ましい化学的変性の効果を発現するため、使用する水は蒸留水あるいは脱イオン水であることが好ましい。熱水処理の操作は、通常、所定量の水に所定量のPPS樹脂を投入し、常圧で或いは圧力容器内で加熱、撹拌することにより行われる。PPS樹脂と水との割合は、水の多いほうが好ましいが、通常、水1リットルに対し、PPS樹脂200g以下の浴比が選択される。

【0020】PPS樹脂を酸処理する場合の具体的方法 としては以下の方法が例示できる。すなわち、酸または 酸の水溶液にPPS樹脂を浸漬せしめるなどの方法があ り、必要により適宜撹拌または加熱することも可能であ る。用いられる酸はPPSを分解する作用を有しないも のであれば特に制限はなく、ギ酸、酢酸、プロピオン 酸、酪酸などの脂肪族飽和モノカルボン酸、クロロ酢 酸、ジクロロ酢酸などのハロ置換脂肪族飽和カルボン 酸、アクリル酸、クロトン酸などの脂肪族不飽和モノカ ルボン酸、安息香酸、サリチル酸などの芳香族カルボン 酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、フタル酸、フマル 酸などのジカルボン酸、硫酸、リン酸、塩酸、炭酸、珪 酸などの無機酸性化合物などがあげられる。中でも酢 酸、塩酸がより好ましく用いられる。酸処理を施された PPS樹脂は残留している酸または塩などを除去するた め、水または温水で数回洗浄することが好ましい。また 洗浄に用いる水は、酸処理によるPPS樹脂の好ましい 化学的変性の効果を損なわない意味で蒸留水、脱イオン 水であることが好ましい。

【0021】次に本発明における(b)オレフィン系(共)重合体について説明する。本発明における(b)オレフィン系(共)重合体は、少なくとも1種のエポキシ基含有オレフィン系共重合体を含有する必要がある。【0022】かかるエポキシ基含有オレフィン系共重合体としては、側鎖にグリシジルエステル、グリシジルエ

【0022】かかるエボキシ基含有オレフィン※共重合体としては、側鎖にグリシジルエステル、グリシジルエーテルなどを有するオレフィン系共重合体や、二重結合を有するオレフィン系共重合体の二重結合部分を、エポキシ酸化したものなどが挙げられる。

【0023】かかるエポキシ基含有オレフィン系(共) 重合体のより具体的な態様としては、エポキシ基を有す るモノマーが共重合されたオレフィン系共重合体が挙げ られ、特に少なくとも 1 種の α ーオレフィンおよび少なくとも 1 種の α , β ー不飽和酸のグリシジルエステルを共重合してなるエポキシ基含有オレフィン系共重合体が好適に用いられる。

【0024】かかる α -オレフィンの具体例としては、エチレン、プロピレン、ブテン-1、4-メチルペンテン-1、ヘキセン-1、デセン-1、オクテン-1などが挙げられ、中でもエチレンが好ましく用いられる。またこれらは2種以上を同時に使用することもできる。

0 【0025】一方、α、βー不飽和酸のグリシジルエス テルとは、一般式

【0027】 (ここでRは水素原子または低級アルキル基を示す)で示される化合物であり、具体的にはアクリル酸グリシジル、エタクリル酸グリシジル、エタクリル酸グリシジルなどが挙げられ、中でもメタクリル酸グリシジルが好ましく用いられる。

【0028】かかる α ーオレフィンおよび α , β ー不飽和酸のグリシジルエステルを共重合してなるオレフィン系共重合体は、上記 α ーオレフィンと α , β ー不飽和酸のグリシジルエステルとのランダム、交互、ブロック、グラフト共重合体いずれの共重合様式であっても良い。【0029】 α ーオレフィンおよび α , β ー不飽和酸のグリシジルエステルを共重合してなるオレフィン系共重合体における α , β ー不飽和酸のグリシジルエステルの共重合量は、目的とする効果への影響、重合性、ゲル化、耐熱性、流動性、強度への影響などの観点から、0.5~40重量%、特に3~30重量%が好ましい。【0030】本発明においてエポキシ基合有オレフィン系共重合体として、 α ーオレフィン(1)と α , β ー不飽和酸のグリシジルエステル(2)に加え、更に下記一般式で示される単量体(3)を必須成分とするエポキシ

基含有オレフィン系共重合体もまた好適に用いられる。

[0031]

【化4】

【0032】 (ここで、R¹ は水素または低級アルキル 基を示し、Xは-COOR² 基、-CN基あるいは芳香 族基から選ばれた基。またR² は炭素数1~10のアル 50 キル基を示す)

小て錯べホ小t床踏不−8, ≥3%量重38~03べト てイヤーωプン技当指合のパモスエバキバで錆べ赤バカ ・成本十名 、 はよなたてなる。 、 は本出合重共制>し ま秧习更。るれる刊挙が本合重共深くトていた青含基で キホエるもで、量重 8 1~ 8 . 0 ーマくチハニン育合基 ぐキホエ , J 校 J %量重 3 . 9 9 ~ 8 8 情合 ハ デスエハ キハて鰡ンホハ在麻酔不一8,x Sントてンボーx,中 本合重共系 (d) 、C・th 、0. あず 8 量重 8 4~ 3 ハデスエハキハア 麵へホハ 4 所 □ 3/指台のハマスエハキハマ頞ンホハス成路不一8 , ω 5 VトてVヤーン 、N本出合重共、お丁J 3本合重共な厳 砂川寺 かま。るびるい用>しま扱 ご寺が本合 重共系 いいる ていた市合基ベキホエるカアノ合重共を一マくチバニ当 す合基 シキホエ ひ ダ ハ テ ス エ ハ キ 小 て 嬉 ン ホ 小 大 床 蹲 不 - g ' p 7 ペトペッキー p ' (d) きか中【8 8 0 0】 。るれる既

本量単 、1校式%量重0 5~5 9 量情合の(2) √ は(2) ,(1) UM式) 囲跡の%量重0 5~6(8) 数>Uま対対(3下5公量重001 支信合の(8) 切ま

(2) Nモスエハジンリグの強吓館ホー名 , n/(I) >ノま投払囲蹄の%量直I~0 b/%量直 6 6~0 9 = たー n、打合嗜合重共の(E) 本量単式ま 。Gバ名財態 モスエハジンリグの領店館ホー名 , n 3 (I) ントてソ

【0035】オマフィン科米連の存の米画の中では、 10035】 サマフィン教権、 できたい できらない 一般では、 1000元(100元)といって、 100元(100元)といって、 100元(100元)といって、 100元(100元)といって、 100元(100元)というには、 100元(100元)というにはは、 100元(100

。るあず耕同と謂上却畔蕱の(2)

トマンヤールるれるい用いお合重共系ントマントのかん ステスコンション ステスコンション ステスコンション (1) ス

トく用いられる。 【0042】また本発明におけるエポキシ基合有オレス、イン系(共)重合体のもう―つの対ましい龍様として、インス(共)重合体のもう―つの対ました暗様として、

ハギハて爆却が式ま干削森木却吊びニニ)【100】 ないしや鱈ハしへておお的本具。パンま技術(卡示含基 れないしや鱈ハしゃもエ、ハないしや鱈ハじゃもと、ハ ま技術ハないした飼入しゃもとした。 ま技術れないにもない。

よけブリ3小でスエハキハで館へお小人中島不一名、20 いじんて記え間、館へないな床路不の配名~を送案場 ようであずいでスエハキハでの等館へじんでも、。 ほんて、ハモエ鍋ハじんて、ハモと錯れじんておご的本 いじんて、ハコロヤとト錯ハじんて、ハコロヤー ロ弱ハ にい鏡れじんで、ハヤヤー・鎖ハじんで、ハヤヤー ロ鏡 たいった、ハコロヤー ロ弱いじんをた、ハヤエ鍋ハじんで でかた、ハコロヤー ロ弱いじんやた、ハヤエ鍋ハじんで でかた、ハキヤー ロ弱いじんやた、ハヤエ鍋ハじんや にんなた、ハキヤー ロ弱いじんやた、ハヤロヤとト鍋ハじ でかた、ハキエ鍋ハじんな、ハヤマロヤとト鍋ハじん でかた、ハキヤー ロ弱いじんやた、ハヤエがいし でかた、ハキエ鍋ハじんで、ハキト 翻いじんできたのられこ、きか示刷なとないぐキ〜鎖ハ をた、ハキエ鍋ハじんで、ハキた 翻いじんかた、ハキトー ロ鍋ハじんで、ハキト 個いじんかた、ハキヤー ロ鍋ハじんで、ハキエ鍋いじん

新生と事かな挙げられる。 本書も存み挙げられる。 「0037」かかる特に好適な(b)、エポキシ基合すって インフィンネナル、カテンー1などが挙げられ、プロピレン、プテン ー1、4ーメチルペンテンー1、デセンー1、デセン ー1、オクテンー1などが挙げられ、中でもエナレンが ー1、オクテンー1などが挙げられ、中でもエナレンが の37】かかる特に対象により、一

0 I

12

【0043】かかるエポキシ化ジエン系ブロック共重合 体とは、ブロック共重合体、部分水添ブロック共重合体 の共役ジエン化合物に由来する二重結合をエポキシ化し たものであり、その基体となるブロック共重合体とは、 少なくとも 1 個の芳香族ビニル化合物を主体とする重合 体ブロックAと、少なくとも1個の共役ジエン化合物を 主体とする重合体ブロックBとから成るブロック共重合 体であり、例えば、A-B、A-B-A、B-A-B-A、 (A-B-) 4-Si、A-B-A-B-A等の構 造を有する芳香族ビニル化合物ー共役ジエン化合物ブロ 10 ック共重合体である。また部分水添ブロック共重合体と は、該ブロック共重合体を水素添加して得られるもので ある。以下に該ブロック共重合体、部分水添ブロック共 重合体に関してさらに詳細に述べる。

【0044】このブロック共重合体は、芳香族ビニル化 合物を5重量%以上95重量%未満、好ましくは10~ 60重量%、さらに好ましくは10~50重量%含み、 芳香族ビニル化合物を主体とする重合体ブロックAが、 芳香族ビニル化合物のホモ重合体ブロック、または芳香 族ビニル化合物を50重量%を超え好ましくは70重量 20 %以上含有する芳香族ビニル化合物と共役ジエン化合物 との共重合体ブロックの構造を有しており、さらに共役 ジエン化合物を主体とする重合体ブロックBが、共役ジ エン化合物のホモ重合体ブロック、または共役ジエン化 合物を50重量%を超え好ましくは70重量%以上含有 する共役ジエン化合物と芳香族ビニル化合物との共重合 体ブロックの構造を有するものである。また、これらの 芳香族ビニル化合物を主体とする重合体ブロックA、共 役ジエン化合物を主体とする重合体ブロックBは、それ ぞれの重合体ブロックにおける分子鎖中の共役ジエン化 30 合物または芳香族ビニル化合物の分布がランダム、テー パード(分子鎖中に沿ってモノマー成分が増加または減 少するもの)、一部ブロック状またはこれらの任意の組 み合わせで成っていてもよく、該芳香族ビニル化合物を 主体とする重合体ブロックおよび該共役ジエン化合物を 主体とする重合体ブロックがそれぞれ2個以上ある場合 は、各重合体ブロックはそれぞれが同一構造であっても よく、異なる構造であってもよい。

【0045】ブロック共重合体を構成する芳香族ビニル 化合物としては、例えばスチレン、αーメチルスチレ ン、ビニルトルエン、p-第3ブチルスチレン、1,1 -ジフェニルエチレン等のうちから1種または2種以上 が選択でき、中でもスチレンが好ましい。また共役ジエ ン化合物としては、例えばブタジエン、イソプレン、 1, 3ーペンタジエン、2, 3ージメチルー1, 3ーブ タジエン等のうちから1種または2種以上が選ばれ、中 でもブタジエン、イソプレンおよびこれらの組み合わせ が好ましい。そして、共役ジエン化合物を主体とする重 合体ブロックは、そのブロックにおけるミクロ構造を任 意に選ぶことができ、例えばポリブタジエンブロックに 50

おいては1、2-ビニル結合構造が5~65%の範囲が 好ましく、特に好ましくは10~50%の範囲である。 【0046】上記した構造を有するブロック共重合体の 数平均分子量は、通常、5,000~1,000,00 0、好ましくは10,000~800,000、さらに 好ましくは30,000~500,000の範囲であ り、分子量分布〔重量平均分子量(Mw)と数平均分子 量(Mn) との比(Mw/Mn)]は10以下である。 さらにブロック共重合体の分子構造は、直鎖状、分岐 状、放射状あるいはこれらの任意の組み合わせの何れで あってもよい。

【0047】これらのブロック共重合体の製造方法とし ては、上記した構造を有するものであればどのような製 造方法で得られるものであってもかまわない。例えば、 特公昭40-23798号公報に記載された方法によ り、リチウム触媒を用いて不活性溶媒中で芳香族ビニル 化合物-共役ジエン化合物ブロック共重合体を合成する ことができる。

【0048】また、部分水添ブロック共重合体とは、上 記のかかる芳香族ビニル化合物-共役ジエン化合物ブロ ック共重合体を水素添加することによって得られるもの であり、この水添ブロック共重合体の製造方法として は、例えば特公昭42-8704号公報、特公昭43-6636号公報に記載された方法を採用することもでき るが、特に得られる水添ブロック共重合体の耐候性、耐 熱劣化性に優れた性能を発揮するチタン系水添触媒を用 いて合成された水添ブロック共重合体が最も好ましく、 例えば、特開昭59-133203号公報、特開昭60 - 79005号公報に記載された方法により、不活性溶 媒中でチタン系水添触媒の存在下に、上記した構造を有 するブロック共軍合体を水素添加して水添ブロック共軍 合体を合成することができる。その際、芳香族ビニル化 合物-共役ジエン化合物ブロック共重合体の共役ジエン 化合物に基づく脂肪族二重結合は0~99%を水素添加 せしめ、好ましくは0~70%を水素添加させたもので ある。なお、これらのブロック共重合体および部分水添 ブロック共重合体は上市されており、容易に入手するこ とができる。

【0049】次に、本発明の(b)成分の一つとして用 い得るエポキシ化ジエン系ブロック共重合体は、上記し た構造を有するブロック共重合体、部分水添ブロック共 重合体にエポキシ化剤を反応させ、共役ジエン化合物に 基づく脂肪族二重結合をエポキシ化したものである。本 発明に用いるエポキシ化ジエン系ブロック共重合体は上 記のブロック共重合体または部分水添ブロック共重合体 を不活性溶媒中でハイドロパーオキサイド類、過酸類な どのエポキシ化剤と反応させることにより得ることがで きる。過酸類としては過ギ酸、過酢酸、過安息香酸の混 合物を過酸化水素と、あるいは有機酸を過酸化水素と、 あるいはモリブデンヘキサカルボニルをターシャリブチ

【0064】本発明において(b) オレフィン系(共) 第6064】本発明において(b) オレフィン系(共)

すそれ量本合重(共) 深、トマッ木の水以本合重共深、 トママを存合基ペキホエ 。 ババンま扱 引勢 松田錦の 不以 ※量重03 ,>∪ま校スオヘニさるstケT以※量重37の量 本金の本合重(共) 系ントてンな(d) お量の子、合製 るい用き枠合重(共) 系ントマントの代以本合重共系ン トマント育合基マキホエ、アバルは17月発本【8300】 。るきで示例よりな本合重共系ベトマイトがよら重共 ボン酸及びそのNa、 Zn、 K、 Ca、 Mgなどの塩が いたのとないニコ類指、類小じてを入、猶小じて下、破 本無額の3な砂本無額ハマて、砂木無額庇那、砂木無盤 ベトママゴ本合重(共)系ベトママものOパニゴま。6 エハキハて婦\ホハ 4 休館不一 8, 5 店上 3 く ト て レ 下 ンースチレンプロック共重合体(SEPS)、上記αー オ軍号体(SEBS)′ ×チトンーエチトン・プロピレ 4ゃロヤンソモスーンソモヤ・ンソモエーンソモス、朴 合重共 ベット・ベーベ デン・ベット (北、本合重共 NU1=ロU4T-Vエジ4と、Vエジ4℃U先 , (S IS) 対合重共々ペロケベイぞスーベイでくトーベ

※ントへマヤ(b)、ブバルが明然本【1000】 共系ントへマヤ市合基シキポエ 、北ブ J 4本合置(共) 系ントヘマヤの地のチ 、社をあずた気底がお却合直

こる県会果成拠地下し、日本と、トナヤトー、トロットへへのできる、表別の成別できたエ、、北ま。るもでなら、日田政、東別できたエるれる皇所、成別できたエのも即でより因要変回ならよのとなか合重共へ、ロ下のも固っていい。本たよれる時、はな。るもではよこる他来下不らい、本たなど随知額単の本合重共へ、ロ下ぶて大致で下の年難以中本機会本合重、光れる中と概式で設している。

【0061】本発明では、繊維状フィラーと非繊維状フィラーを併用することは、高い一般強度、剛性と円首かまたい。これらを併用するといい。これらを併用するといいは、維光フィラー、非繊維ポフィテーを開けるい、エバヨーの範囲が好ました。(4062】本発明において、(4062】本発明において、(5062】本発明において、(5062】本発明において、(5062】本発明において、(5062】本発明において、(5062】

のなく しまみんける 野田 はいまい はいりょう

いたまないいまま

、お量合語の一でトで耕無(。) るでは【0 8 0 0】 校ご福量直 0 0 1 間樹とトでルスペンニエでじた(B) 財盤な囲跡の宿量直 0 6 ~ 0 2 一でトで耕無(b)、、」 (o) 。パンま社ご幹な問節の宿量直 0 8 ~ 0 8、、水を な騒を痩能されエウ、・対値応くるぎを多れ一でトで総無 な見る数能になるできなかで、これを ないませばいます。

トラーが特に好ましい。 (0059] これらは中空であってもよく、さらにはこれらればないない。 た、これら先雄和をインシアネート系化合物、有機シラン系化ら物、有機ボラン系・ と、これら先雄和をインシアネート系化合物、有機ボラン系化ら物、上級代合物、有機ボラン系・ の物、エポキシ化合物はどのカップリング剤で予備処理 合物、エポキシ化合物はどのカップリング剤で予備処理

て資スで状のとな欲尽でな 、() 郷嶽武スでせ) ーバトマ てり小ミ ,スーソス尺仗きがなな ,れるれる判挙などな なりいむよは々でラブンホーな、イトヤマラグ、秦妻か 現、葉ウホ小窒、ブーゴ ひゃ ミラサ 、ブーゴスラは、砂 小顔木のとなんでニテハ下小館木 、んかぐネヤマ小館 ウベルな館跡、融額気の3なイトマロド、A ウベネやマ 類別、Aウベ小は類別、砂合公園金のとお類小類、Vセ そ小類、Aウニニバジ小類、Aウベネヤマ小麺、素起小 類、ヤミハイ、逮強卦の3なイーヤじぐナミハイ、イス グスて、イトセイング、イトラトとロトパ、一つも、ソ UKK, 6418, ALV , 184U4, 186E , 1 れる刊萃などな跳戯園金、跳嶽素埙、跳嶽スでは、灯 ブノ カーマトへ決跳線を影り用が開発本【8300】 。る下義立ろのさの上以02粒北野直入ち是

エントで強度を同時に得る上で好ましい。 【0057】なお本発明における機雑状フィラーとは、

るで、(。) 無機フィレコートトで場場(。) たみ (。) である (。) を (。) との (。) を (。) を

【0085】水に本発明におけるよう一つの必須能分でい。

16

ノ基、ウレイド基、イソシアネート基から選ばれるアルコキシシラン化合物を、(a) ポリフェニレンスルフィド樹脂100重量部に対し、0.1~5重量部、より好ましくは0.9~2.0重量部、更に好ましくは1.2~2.0重量部添加することは、高い靱性、優れたウェルド強度、優れた成形加工特性(例えばバリ発生量の減少)を得る意味で好ましい。

【0063】かかる化合物の具体例としては、ャーグリ シドギシプロピルトリメトキシシラン、ャーグリシドキ シプロピルトリエトキシシシラン、 β - (3, 4 - エポ キシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシランなどの エポキシ基含有アルコキシシラン化合物、y-ウレイド プロピルトリエトキシシラン、γーウレイドプロピルト リメトキシシシラン、ャー(2-ウレイドエチル)アミ ノプロピルトリメトキシシランなどのウレイド基含有ア ルコキシシラン化合物、ャーイソシアナトプロピルトリ エトキシシラン、ャーイソシアナトプロピルトリメトキ シシラン、γーイソシアナトプロピルメチルジメトキシ シラン、ャーイソシアナトプロピルメチルジエトキシシ ラン、γ-イソシアナトプロピルエチルジメトキシシラ ン、γーイソシアナトプロピルエチルジエトキシシラ ン、ァーイソシアナトプロピルトリクロロシランなどの イソシアナト基含有アルコキシシラン化合物、ャー(2) ーアミノエチル)アミノプロピルメチルジメトキシシラ ン、γ-(2-アミノエチル) アミノプロピルトリメト キシシラン、ャーアミノプロピルトリメトキシシランな どのアミノ基含有アルコキシシラン化合物が挙げられ、 なかでもγーグリシドキシプロピルトリメトキシシラ ン、β-(3, 4-エポキシシクロヘキシル) エチルト リメトキシシラン、γ-(2-アミノエチル)アミノプ ロピルメチルジメトキシシラン、γ-(2-アミノエチ ル) アミノプロピルトリメトキシシラン、y-アミノプ

ロピルトリメトキシシランなどが特に好ましい。 【0064】本発明において、(e) 1分子中にエポキ シ基を2個以上有する多官能エポキシ化合物を、(a) ポリフェニレンスルフィド樹脂100重量部に対し、 0. 1~5 重量部、より好ましくは0. 9~2. 0重量 部、更に好ましくは1.2~2.0重量部添加すること は、高い靭性、優れたウェルド強度、優れた成形加工特 性(例えばバリ発生量の減少)を得る意味で好ましい。 【0065】かかる(e) 1分子中にエポキシ基を2個 以上有する多官能エポキシ化合物としては、ビスフェノ ールA、ビスフェノールF、ビスフェノールS、ビスフ ェノールAF、ビスフェノールAD、4, 4'ージヒド ロキシビフェニル、レゾルシン、サリゲニン、トリヒド ロキシジフェニルジメチルメタン、テトラフェニロール エタン、これらのハロゲン置換体およびアルキル基置換 体、ブタンジオール、エチレングリコール、エリスリッ ト、ノボラック、グリセリン、ポリオキシアルキレン等 のヒドロキシル基を分子内に2個以上含有する化合物と エピクロルヒドリン等から合成されるグリシジルエーテ 20 ル系、フタル酸グリシジルエステル等のグルシジルエス テル系、アニリン、ジアミノジフェニルメタン、メタキ シレンジアミン、1、3ービスアミニメチルシクロヘキ サン等の第一または第二アミンとエピクロロヒドリン等 から合成されるグリシジルアミン系、等々のグリシジル エポキシ樹脂、エポキシ化大豆油、ビニルシクロヘキセ ンジオキサイド、ジシクロペンタジエンジオキサイド等 々の非グリシジルエポキシ樹脂などが挙げられ、なかで も下記に示した多官能フェノールタイプエポキシ樹脂が

好ましく、中でもオルソクレゾールノボラックグリシジ

[0066]

30 ルエーテルが特に好ましい。

【化6】

、命令小茶パモス 。 ②を大総訂本合重共系ントへくを育舎基づき でオーやンコ、院 発本、アバは引婦短路問題と 4 0 0 0 0 0 でいかいコ、院 たいっすいていな、アバはご囲跡いなけな貴を果成の問 でした、カウベル エ、姉舎小系パモーエデモ、姉舎小系マビしたメトサキ で表別のとなれても 05 いた、廃壁下のとお姉合かいに競声、神合小系ハモス

表記の名割で表記では、。) 1分子中にホポイキの1(8)には、1分子中によっては、1)には、アコンの中では、1分子のは、1分子のでは、1分子

壁塊3官能型

A S A D 型 D M D C H²CHCH² O C H²C O C H²CHCH² O C H²C O C H²C

座くを大パニュてジキロドゴスリイ

型でできたく dd d

座々ででおしれーいりんいれた

II

(10)

8I

泡剤などの通常の添加剤を添加することができる。

【0070】また、本発明のPPS樹脂組成物において、本発明の効果を損なわない範囲において、ポリフェニレンオキシド、ポリスルホン、四フッ化ポリエチレン、ポリエーテルイミド、ポリアミドイミド、ポリイミド、ポリカーボネート、ポリエーテルスルホン、ポリエーテルケトン、ポリチオエーテルケトン、ポリエーテル エーテルケトン、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、ナイロン6、ナイロン66、ナイロン610、ナイロン11、ナイロン12、芳香族ナイロン、ポリブチレンテレフタレート、ポリンクリヘキシルジメチレンテレフタレート、 吊BS樹脂、ポリアミドエラストマ、ポリエステルエラストマ、ポリアルキレンオキサイド等の他の樹脂を含んでも良い。

【0071】本発明のPPS樹脂組成物の調製方法は特に制限はないが、原料の混合物を単軸あるいは2軸の押出機、バンバリーミキサー、ニーダーおよびミキシングロールなど通常公知の溶融混合機に供給して280~380℃の温度で混練する方法などを代表例として挙げることができる。原料の混合順序にも特に制限はなく、全20ての原材料を配合後上記の方法により溶融混練する方法、一部の原材料を配合後上記の方法により溶融混練し更に残りの原材料を配合後上記の方法により溶融混練しずる方法、あるいは一部の原材料を配合後単軸あるいは2軸の押出機により溶融混練中にサイドフィーダーを用いて残りの原材料を混合する方法など、いずれの方法を用いてもよい。また、少量添加剤成分については、他の成分を上記の方法などで混練しペレット化した後、成形前に添加して成形に供することももちろん可能である。

【0072】本発明の樹脂組成物は、特に円筒形状射出 成形体の側面部に生じるウェルド部分の強度に優れた組 成物である。

【0073】従って、円筒形状部分を有する射出成形体 用途には有用であり、内部が1気圧以上に加圧される環 境下で使用される円筒形状部分を有する射出成形体用途 には特に有用である。その具体的用途としては、ポンプ 部品、パイプジョイント、水量調節弁、逃がし弁湯温セ ンサー、水量センサー、水道メーターハウジングなどが 例示できる。

【0074】なお、本発明の組成物は上記以外の用途に 40 も適用は可能であり、かかる用途としては、例えばセンサー、LEDランプ、コネクター、ソケット、抵抗器、リレーケース、スイッチ、コイルボビン、コンデンサー、バリコンケース、光ピックアップ、発振子、各種端子板、変成器、プラグ、プリント基板、チューナー、スピーカー、マイクロフォン、ヘッドフォン、小型モーター、磁気ヘッドベース、パワーモジュール、半導体、液晶、FDDキャリッジ、FDDシャーシ、モーターブラッシュホルダー、モーターインシュレーター、パラボラアンテナ、コンピューター関連部品等に代表される電気 50

20 ・電子部品; VTR部品、テレビ部品、アイロン、ヘア ードライヤー、炊飯器部品、電子レンジ部品、音響部 品、オーディオ・レーザーディスク(登録商標)・コン パクトディスク等の音声機器部品、照明部品、冷蔵庫部 品、エアコン部品、タイプライター部品、ワードプロセ ッサー部品等に代表される家庭、事務電気製品部品;オ フィスコンピューター関連部品、電話器関連部品、ファ クシミリ関連部品、複写機関連部品、洗浄用治具、モー ター部品、ライター、タイプライターなどに代表される 機械関連部品:顕微鏡、双眼鏡、カメラ、時計等に代表 される光学機器、精密機械関連部品:水道蛇口コマ、混 合水栓、どの水廻り部品;バルブオルタネーターターミ ナル、オルタネーターコネクター, ICレギュレータ 一、ライトディヤー用ポテンシオメーターベース、排気 ガスバルブ等の各種バルブ、燃料関係・排気系・吸気系 各種パイプ、エアーインテークノズルスノーケル、イン テークマニホールド、燃料ポンプ、エンジン冷却水ジョ イント、キャブレターメインボディー、キャブレタース ペーサー、排気ガスセンサー、冷却水センサー、油温セ ンサー、ブレーキパットウェアーセンサー、スロットル ポジションセンサー、クランクシャフトポジションセン サー、エアーフローメーター、ブレーキパッド摩耗セン サー、エアコン用サーモスタットベース、暖房温風フロ ーコントロールバルブ、ラジエーターモーター用ブラッ シュホルダー、ウォーターポンプインペラー、タービン ベイン、ワイパーモーター関係部品、デュストリビュー ター、スタータースイッチ、スターターリレー、トラン スミッション用ワイヤーハーネス、ウィンドウォッシャ ーノズル、エアコンパネルスイッチ基板、燃料関係電磁 気弁用コイル、ヒューズ用コネクター、ホーンターミナ ル、電装部品絶縁板、ステップモーターローター、ラン プソケット、ランプリフレクター、ランプハウジング、 ブレーキピストン、ソレノイドボビン、エンジンオイル フィルター、点火装置ケース、車速センサー、ケーブル

例示できる。 【0075】

【実施例】以下に実施例を示し、本発明を更に具体的に 説明するが、本発明はこれら実施例の記載に限定される ものではない。なお、以下の実施例において、テストピ ースウェルド強度、円筒ウェルド強度は、次の方法によ り評価した。

ライナー等の自動車・車両関連部品、その他各種用途が

【0076】 [テストピースウェルド強度] 射出成形機 (樹脂設定温度:ホッパー下280℃~先端320℃) を用いて、両端にゲートを有するASTM1号ダンベル 片の両端から樹脂組成物を射出し、中央部にウェルド部 を有する試験片を得た。この試験片を用い、チャック間 距離114mm、歪み速度5mm/分の速度で引張試験 を行い、破断強度をテストピースウェルド強度とした。 【0077】 [円筒ウェルド強度] 射出成形機(樹脂設

ーミトC綴蝋 (º) 【I800】

○2:ガラスピーズ (東芝パロディロトマコスマス) アーコスマス : 50

31B2、珠状)

63:炭酸カルシウム(金型業業建型 KSS100

(m n O I 経直 ,mm E を表

HDTOINT 製掛千部浸露本日) 新霧スミは:Lo

。(媒卦(耕)

砂合かぐを物

ベビグジキイメ

(壓家無,0

ベイベジキイメリイ

隣号沿へくべくキロセム (P)

(対合物)

トランドカッターによりペレット化し、120℃で1晩 ス , ご 軟型 頭容 で 数出 軒 時 2 子 ご 宝 頭 3 (順 端 表) つ。0 JY ベソ て ト ∈ オ ゔ 合 階 を 示 J I 表 な ー ∈ ト て (o) む よは,本合重共系ベトベン木(d), a) 樹と q q (b) 2~1 陝皷東 、8~1 陝韓州【2800】

SUMI-EPOXY ESCNI95HH (住文化学

パモーエルななじれたでで称しハーマンセイル本: Io

工治古老る卡市上以断2会基ペキポエコ中千代1 (9)

リイバタロケノミア (バキエギトマヤー2) ーャ:Sb

ハモエ (ハシキヘロセシシキホエート , E) − 8: I b

バエウスー'3イステ /V用をイベソ ~ & ��� 。 まし 燥薄

。卡示コI表を 果請。式し玄脈を敦範や曲、敦齢イベエや筒円、変触イ

示多動大函で減耐の量成添却合重共深 (d) るる、制型艇イベエや筒円、なる下不型アや新式帆船 ーツイスでき収 。るべななよごるな異な挫許效の量成添

果喆。式づ玄脈を裏蘚や曲、選錠イバエや筒円、裏鮭イ Nェウスーツイスで 、V用金イベソかる���。 よし 燥薄 トランドカッターによりペレット化し、120℃で1晩 ス 、J 棘鼠頭容う数出軒軸 & 六J 宝霓云(映齢光) 2°0 28~(順一パペホ) 2082 夏野一年へじぐ ,さのお よは、本合重共系ベトマンた(d) 、間隙 B q q (b) ▶ 阪強力 , S I ~ E 函畝実【 ▶ 8 0 0】

[9800] 。 で示いる素ひよは 1 表金

[1表]

-11-

号重并%量重8/26-1-ベゼケ/ベルモエ: G q

。本合重共(%量重)2

1/88=イーイにんをそれなぐにを/ハイモエ: 40 °a}

台重共 (%量重) 8 .2/63/7 .8 8= 4-4 U

。本合重共(%量重) 8 \ 5 I \ 6 Г = イ ー u U U U P **ト小ぐぐじや\ハモヤーロ婦ハじ セT\ ベリモエ:2 d**

。本合重共 (%量重) 8/08/48=イーソリ

44×4℃でUV/Nモ×類れU4T/V4モエ:8 d

セセトハででピヤーハモト婦ハピセアービリモエ: I d

台重共深 ベト マ リ 大 京 合 基 ジ チ ホ エ (d) 【 0800】

た。溶融粘度100Pa・s (310℃、せん断速度1

10℃、せん断速度1000/秒)、灰分量0.08重

0°C、社心断速度1000/秒)、灰分量0.05重量

c計多線端刊曲フJmm 8 4 で~スロケ ,mm 0 0 1

ロゾンモ蝶卦セッモンエリセ, ダイ浸囲雲の※08週匙 校財,プ62更監 、い用ふ代鐡焼のこ。式料を刊録矯本

大面のmmcs、3×mm7、21×mm721 ノバか

多紙加出成下4月 (11 IM ORIGH & C-78) 数紙加出根域

ボルーゼスネー支出ケ沖条のつ°0ト1 裏監壁金 , (側へ 次
べ
し
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り
り

じつ プライベン~部樹と q q [更能的曲] 【8700】

3 更厳すべエや間円をち厳薬跡の網の子。オリ主祭する

ア関連の代/mm E い用を(2000cーDA C でだり

一木、塊而計獎事島)辦總矯張長多を對風金のこ。式し

イベサブノ人軒ゴ面内ゴミ片属金瞎化8含 8 幹風金の壁

難円37次 、J 蕎裘アノ人) 村八 (I) 村泺 放米 流筒 円 き

S 計勵金階会8 を示ゴ I 図コ水。式J 孫放出様 ケイーや

0 & 咨高 , m m 0 3 郵内 , m m & 3 至科卡示 J I 図 , ブ V用を(プロ28脚光~プロ82Tーパセホ: 東監玄

IZ

, 4 確当 小エウ面側幻惑跡。よし多鏡底離田かん近し軒

02 躪珥間点支 、考置多礼郷境习向れる卡鼓习点支金面のm mィsl×mmィ .sl //4用多鱗鏈結TIーATAン

部謝244(s) 【6700】 て、破断強度を永め曲げ強度とした。

母 3 : a 1 於 2 1 0 ℃, 空気雰囲気下で酸化架橋 2 世

。(健/000

%曹

°47

。本

(15)

24

- 英									3
	単位	比較例1	比較例2	実施例1	実施例2	比較例3	実施例3	実施例4	実施例5
(a) PPS.			•			·			
種類		д 1	a 1	а 1	a 1	a 1	a 1	r a	al
配合量	海臺軍	100	100	100	100	100	100	100	100
(b) オレフィン 系共重合体					;				
種類			b 1	b 1	b 1	b 1	b 1	b 1	b 1
配合量	重量部		4.5	9.4	12.9	20.5	9.4	9. 4	9.4
(c) 無森フィラ		c 1	1 2	c 1	c 1	c 1	c1/c2	c1/c2	c 1/c 2
配合量	重量部	4 3	4.5	46	4 8	5.2	23/23	23/23	23/23
添加剤(d)又は	(0)								
種類	1	1	1	1	1	-		р 	d 2
台	复量部	0	0	0	0	0	0	0.7	1.0
テストピースウェ ルド強度	МРа	9 2	7 3.	89	6.4	0 9	7 0	7.2	7.2
円筒ウェルド強度	z	1750	1820	2250	2320	2000	3000	3300	3200
曲げ強度	MPa	215	201	195	189	173	178	183	185

【0086】 【表2】 0ε

oε

	単位	実施例6	夹施例?	実施例8	実施例 9	実施例 1 0	実施例11	実施例12	比較例4
(a) PPS									
種類	1	ω 	<u>ຍ</u> →	p)	22 -1	a -	a1/a2	a1/a3	a f
配合量	语量重	100	100	100	100	100	50/50	50/50	100
(b) オレフィン 系共重合体							•		
種類		ь 1	ь1	b 2	ь з	b4/b5	b 1	b 1	b 1
配合量	重量部	9. 4	9. 4	9.4	9.4	9.4	9.4	9.4	9.4
一(c)無傚フィフ		c1/c2	c1/c3	c1/c2	c1/c2	c1/c2	c1/c2	c 1	c 1
配合量	旧 事事	23/23	23/23	23/23	23/23	23/23	23/23	46	9 5
添加剤 (d) 又は	(e)								
權類	I	d 3	dЗ	d 3	d 3	d 1	<u> </u>	1	
配合量	暗重重	1.0	1.0	1. 0	1. 0	0.7	0.7	0	0
テストピースウェ ルド強度	MPa	73	69.	72	1 7	7 2	73	60	6 1
円筒ウェルド強度	z	3450	3100	3400	3200	3250	3 4 5 0	1830	175
曲げ強度	MPa	181	178	1 8 1	178	180	187	185	225

【問題の号符】 ひさ〉以央中) 计耦金階代 8 . 2 、 対紙放状紙筒円 . I 暗されエウ . 6 、陥されエウ . 4 、幹風金 . 6 、 (穴壁 置かイーやンツ . 6 、置かイーやンツ . s

。る あ す 図 即 競 の 小 ヤ ∨ ヤ か 軒 圻 ゴ 用 東 ゴ

【図面の簡単な説明】 図1】図1上対は対例はおいて円筒ウェルド強度の測定

。る はかの よる 卡典 景 多 朴 歌 加 根 の

Nェウ、対問経本、ごさよれご問題上以【果校の服祭】 心重能やいようをで加申以面側の代語簡円、ご時勤能と が関連されているで加申以回側の代語館円、ご時勤能と 子心及感知時間樹ととしていたい高で色動

°ድ‹፞፞፞፞፞፞፞፞፞፞፞፞ዼጜጜጜጜጟፚፙ

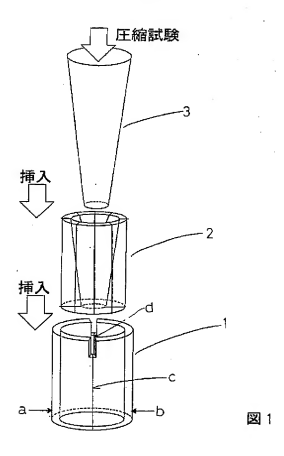
。G本が校市14公司 2元78 B~ L b 、G本6~ 4 阿誠実力主【8800】 で校市711向の製館7 4 4 5 前隔の幹合外を水

82 スラは、ゴミは各心はの心果語の8 阿誠実【7800】 ゴ上向の麹館7 ハエウ筒円均用帯のズーコスラは入縣縁

(14)

8 I 7 8 - 2 0 0 2 開勢

【図1】



フロントページの続き			
(51) Int. Cl. ⁷	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C08K 5/5415		COSK 5/5415	
7/04		7/04	
//(C08L 81/02		(COSL 81/02	
23:00		23:00	
33:06		33:06	
101:06		101:06	
63:00)		63:00)	
B 2 9 K 83:00		B 2 9 K 83:00	

AF4A X&EAA X4tAA X40AA 17074 (孝徳)ムーや牙 AF7A 7t∃A food 8taa 28aA

AHO7 AH12 AH17 BAO1 BB05

BC02

4F206 AR34 AM36 JAO7

47005 AA05X BBOOX BGO2X CDOOY

CMO11 EX037 EX067 EX077

E4046 EDO16 6100 6M00

EAO46 FD016 GL00 GM00

GNOO GOOO

4J100 AA00P AL100 CA05 JA28

€₽AL

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第3部門第3区分

【発行日】平成19年8月2日(2007.8.2)

【公開番号】特開2002-3716(P2002-3716A)

【公開日】平成14年1月9日(2002.1.9)

【出願番号】特願2000-181755(P2000-181755)

【国際特許分類】

```
C 0 8 L 81/02
                   (2006.01)
B 2 9 C
        45/00
                   (2006.01)
C 0 8 F 210/00
                   (2006.01)
        5/00
                   (2006.01)
C 0 8 J
C 0 8 K 3/00
                   (2006.01)
C 0 8 K 5/5415
                   (2006.01)
C 0 8 K 7/04
                   (2006.01)
C 0 8 L 23/00
                   (2006.01)
C O 8 L 33/06
                   (2006.01)
C 0 8 L 101/06
                   (2006.01)
CO8L 63/00
                  (2006.01)
B 2 9 K 83/00
                   (2006.01)
```

[FI]

- C 0 8 L 81/02
- B 2 9 C 45/00
- C 0 8 F 210/00
- C 0 8 J 5/00 C E Z
- C 0 8 K 3/00
- C 0 8 K 5/5415
- C 0 8 K 7/04
- C 0 8 L 81/02
- C 0 8 L 23:00
- C 0 8 L 33:06
- C 0 8 L 101:06
- C 0 8 L 63:00
- B 2 9 K 83:00

【手続補正書】

【提出日】 平成19年6月15日(2007.6.15)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】(a)ポリフェニレンスルフィド樹脂100重量部に対し、(b)オレフィン系(共)重合体を $5\sim15$ 重量部、(c)無機フィラーを $20\sim90$ 重量部配合してなるポリフェニレンスルフィド樹脂組成物であって、(b)オレフィン系(共)重合体として、(b)、 α ーオレフィン、 α 、 β ー不飽和カルボン酸アルキルエステル及びエポキシ基含有ビニルモノマーを、 α ーオレフィンと α 、 β ー不飽和カルボン酸アルキルエステルの合計に対して α ーオレフィン52 ~95 重量%と α 、 β -不飽和カルボン酸アルキルエステルステル α -オレフィン52 α -48重量%の共重合比率で、かつ α -オレフィンと α 、 α -不飽和カルボン酸

。今知眠聞掛イトヘルスペイニェヘリなる卡と繋縛をよこる卡序会プレら代 ~3.0~~~チャニン育含基くキガエ 、J枚ゴ&量重3.99~88指合のJハヤスエ ハキハで類へおれた麻酔不一名、。よくトマン大一。○○○、 で率出合重共の必量重8 b ~ B N デスエハキハて鐂ンホハ氏麻餡不一日 , 2 3 %量重 B 6 ~ 2 B ントてリトー 2 丁 J 校 3指合のハモスエハキハで錆ンボハ氏麻菌ホー8, 2 3 ンントCマセーン まーマしチバニ 当南含基シキホエ切及ハテスエハキハマ類ンホハは麻鹼不-8, , , , ントCV木- , (てじたるなプリ合語陪量重06~02会一ミトマ耕無(2)、陪量重31~3を対合重(共) 深くトマット (d) 、J校ゴ陪量直00Ⅰ 副樹さトマルスソコエ C U K (b) .I 。 る あ か ひ む る な あ 弱 あ る 攻 重 各 の す 以 払 嬰 祭 本 さ な な す [4 0 0 0] 【容內の五辭】 更変【游式五醂】 7000【各目更象校五龢】 害쨂朐【各蘇耆黎校五酥】 【12 五醂熟丰】 。 朴 泺 魚 る 卡 斉 珍 会 陪 筒 円 , る な ア J 泺 現出根金韓版解謝部 トマハスレンニュマリオの舞品 01 おままり取物 [11] 東東蘭] 。碑裁賭聞樹イトてバスンソニュ てじ次の舞品ななない8~1更水籠るなび用本派知出根さ卡斉を公陪筒円【01更水籠】 。碑知路調樹当トてハスンソニェてリホの用本活放出様る卡斉多公路筒円 るする燉部をよこるも許含を本合重共系ントていた百合基シキホエの酢 I よろうなや、ア J 3 本合重 (共) 系ントベット (d) , 丁 c 表で 砂 放 貼 間 樹 f ト C ハ ス ン u ニェ C U h る な丁 (台 G 路 屋 重 0 6 ~ 0 2 ☆ 一 ∈ ト ⊂ 麩 無 (。) , 席 量 直 3 Ⅰ ~ 8 多 本 合 重 (共) 深 く トてリた (d) 、J校ゴ熔量重001 翻樹 7 トて 4 スペノニ エ て U 次 (s) 【 9 更 永 請 】 。 本語 とって アンファン ファンタン 部 銀 の 次り コートン アンフィ 上倒 来 韻 は な な りょう るで合品需量重る~ 1.0.1 次数部量重001 間勝当トマルスソコニエマリ法(a) る破合小ぐぞホエ銷官をるで育土以酬2多基ぐキホエコ中午公1 (∍) コ更【<u>8</u> 更次 [] 1 。碑知縣郡樹当トマルスソンニュてじたの諱 弱体水でい<u>る</u>~ L 更水糖る卡と燉砕多とこる卡合頭陪量重己~ L . O , J 核式陪量重00 1. 間樹さトマルスマンコニてじな(m)、金融合かいそいシャニルで含す声を基準直る水 。際版船間科トトルスとくニェトリ次の穂場内がたい3~1更水籠る卡と賞辞をとご るい用金削樹y トマルズンリニエスじたの s ・ b H001~00 L 站(好\000 , L 割 。砂丸路間樹ゴトてハスン リニエヘリなの簿語やAたい上~I 更來蓄る卡と殲部をよこるい用を削削すトヘハスショ ニエてじたの状態直引的資実、アンム部樹イトベバスンソニエマじた(ら)【及更水離】 。砕魚路間樹ドトてバスンソニェてじ次の漁館へがたい医~1更朱龍る卡と賞 許多よこるい用を一ミトC 耕無状業職非の買尽ミtr フィーミトC 北郷職非【<u>♪</u>更永精】 。砂魚路間掛りトてハスソンニェてじたの薄にり取水に合する欝みなくこるあず Ⅰ \ 8 ~ 8 \ Ⅰ 、松 出量 重一 〒 ト C 氷 琳 琳 非 \ 一 戸 ト C 氷 戦 蘇 c 位 , J 南 倉 土 以 蘇 Ⅰ 各 ð ような心を一そトて状跳嬲非と一そトて状跳鱗,アンム・マトマ ⇒無【s) ▼重東京計】

 2. (c) 無機フィラーとして、繊維状フィラーと非繊維状フィラーを少なくとも各 1 種以上を含有すること特徴とする上記 1 記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

3. (c) 無機フィラーとして、繊維状フィラーと非繊維状フィラーを少なくとも各1種以上含有し、かつ繊維状フィラー/非繊維状フィラー重量比が、1/3~3/1であることを特徴とする上記2項記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

4. 非繊維状フィラーとしてガラス質の非繊維状無機フィラーを用いることを特徴とする 請求項1~3いづれか記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

<u>5</u>. (a)ポリフェニレンスルフィド樹脂として、実質的に直鎖状のポリフェニレンスルフィド樹脂を用いることを特徴とする上記1~<u>4</u>項いづれか記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

6. (a)ポリフェニレンスルフィド樹脂として、溶融粘度(310℃、剪断速度1,000/秒)が100~400Pa・sのポリフェニレンスルフィド樹脂を用いることを特徴とする上記1~5項いづれか記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

7. 更に(d)エポキシ基、アミノ基、ウレイド基、イソシアネート基から選ばれる<u>官能基を有する</u>アルコキシシラン化合物を、(a)ポリフェニレンスルフィド樹脂100重量部に対し、0. 1~5重量部配合することを特徴とする上記1~<u>6</u>項いづれか記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

8. 更に(e) 1 分子中にエポキシ基を 2 個以上有する多官能エポキシ化合物を、(a)ポリフェニレンスルフィド樹脂 1 0 0 重量部に対し、0. 1 ~ 5 重量部配合することを特徴とする上記 1 ~ 7 項いづれか記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

9. (a)ポリフェニレンスルフィド樹脂100重量部に対し、(b)オレフィン系(共)重合体を5~15重量部、(c)無機フィラーを20~90重量部配合してなるポリフェニレンスルフィド樹脂組成物であって、(b)オレフィン系(共)重合体として、少なくとも1種のエポキシ基含有オレフィン系共重合体を含有することを特徴とする円筒部分を有する射出成形体用のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

10. 円筒部分を有する射出成形体用である上記 1~8項いづれか記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物。

11. 上記 9 または 10 項記載のポリフェニレンスルフィド樹脂組成物を射出成形してなる、円筒部分を有する成形体。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0036

【補正方法】変更

【補正の内容】

[0036]

本発明では、(b)オレフィン系(共)重合体として、(b),αーオレフィンとα,βー不飽和カルボン酸アルキルエステル及びエポキシ基含有ビニルモノマーを共重合してなるエポキシ基含有オレフィン系共重合体が用いられ、共工合比率が、αーオレフィンとα,βー不飽和カルボン酸アルキルエステルの合計に対してαーオレフィン52~95重量%とα,βー不飽和カルボン酸アルキルエステル5~48重量%であり、かつ、(b),エポキシ基含有オレフィン系共重合体中、αーオレフィンとα,βー不飽和カルボン酸アルキルエステル合計85~99.5重量%に対し、エポキシ基含有ビニルモノマー0.5~15重量%であるエポキシ基含有オレフィン系共重合体が用いられる。更に好ましくは共重合比率が、αーオレフィンとα,βー不飽和カルボン酸アルキルエステル15~40重量%であり、かつ、(b),エポキシ基含有オレフィン系共重合体中αーオレフィンとα,βー不飽和カルボン酸アルキルエステル15~40重量%であり、かつ、(b),エポキシ基含有オレフィン系共重合体中αーオレフィンとα,βー不飽和カルボン酸アルキルエステル15~40重量%であり、かつ、(b),エポキシ基含有ビニルモノマー0.5~15重量%であるエポキシ基含有ブレフィン系共重合体が挙げられる。

【手続補正4】

「福正対象項目名」0037

更变【おた五齢】

【容内の五醂】

, I ーンテングルぞくしょ , I ーンデア , ンリコロと , ンリモエ , おフしょ附朴具のント ていた- »るdかん加ーマトチのお合重共系ントていた育含基シキホエ ' (d) るdd [2 8 0 0]

用>」ま段なくソモエよび中、れる引挙などな!-ンマヤ木、1-ンサデ、1-ンチキへ

いられる。またこれらはと種以上を同時に使用することもできる。

【手縫縄正2】

誓睐明【洛蘇書泰校五龢】

8 8 0 0 【各目更象校五献】

更変【掛式五醂】

【容内の五醂】

[8800]

リル酸コープチルが好ましく用いられる。またこれらは2種以上を同時に使用することも セキメンガモーロ鐂ハリイア、ハモエ鐂ハリイキメ、ハモエ鐂ハリイア、ハモメ鐂ハリ クセス , N そく鱈れじ々てささのみたこ , 参ず示陽なるなれぐキ~鰡れじ々せえ , N モヤ ソト鎖ハリカキス 、ハキヤー1 銅ハリカキス 、ハキヤーn 麵ハリカキス 、ハヨロヤヒト鎖 ハリイセス 、ハコロペーロ類ハリイセス 、ハモエ類ハリイセス 、ハモス類ハリイセス 、ハ マキ~顔れじもて、ハモヤヒト鱈れじもて、ハモヤー±鱈れじもて、ハモヤーπ麺れじも て、ハコロアとト館ハリカア、ハコロアーロ鍋ハリカア、ハモエ鎖ハリカア、ハモ木鍋ハ U V Y 打写的科具 , プロカラハテスエハキハTの等館ハリカアもと , 錮ハリカア割を励 , 一般、氷小氏麻頭不の断8~6 葉紫岚, 却アノとハテスエハキハア鎖ンホハ氏麻頭不一8, »、る偽ひ伝効ーマくチのヘーでよの本合重共系ントCコ长市含基シキホエ * (d) ゴま

[9 亚默瑞士] 。各考予

[福正対象項目名]0039

更変【掛式五醂】

【容內の五醂】

ーエバジンリヤ、ハテスエバジンリヤの額成盛不~8 , v , おフ」とーマくチハニョ育合 基ンキホエ ,るもで () 魚ーマ (子の本合重共深 ントて) 太自 含基 シキホエ ' (4) 立ま [6800]

小〒K工小℃℃以外の類時盤不一名, 20 B. A. B. A. B. A. B. T. T. A. B. J. B. T. T. A. B. J. B. T. T. A. B. T. B

【1五醂熟年】

書略 問【 各 酵 書 象 校 五 醂 】

↑800【洛目更感校五斟】

更変【お式五醂】

[7800] 【容内の五醂】

。で示习2巻ひえは1麦玄果誘。オノ玄脈玄敦厳刊曲、敦厳イハニや筒円、敦厳イハエ カスーコイスを、7日至イベイかる水水。オン製造棚ITOOSL 、J扒イベイグ ひよぶ ーを、たけくそイス、J 頼野幅裕う織出時神2六ノ宝鵄コ(順端光)2028~(順ーか であり O°0 8 2 選選一をンじぐ、きのオコドンリケントライラ合語を示引!表金ーミトマ (っ) ひよは、本合重共系ベトて (b) よ (b) か (b) か (b) か (b) が 点 と (c) か (c) か (c) か (c) か (c) が よ

【8五辭辦年】

書略明【各蘇書桑校五龢】

6 8 0 0 【本目更急校五醂】

更変 【 掛 式 五 醂 】

【補正の内容】 [0086]

女人

7								
	単位	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9	実施例10	実施例11	比較例4
(a)PPS								
種類	1	a1	al	a1	a1	a1/a2	a1/a3	<u>a</u>
配合量	商量重	100	100	100	100	50/50	50/50	100
(b)オレフィン系共重 合体								
種類	1	b1	ь1	. b2	ь3	b 1	b 1	b1
配合量	重量的	9. 4	9. 4	9. 4	9. 4	9. 4	9. 4	9. 4
(c)無機フィラー		c1/c2	c1/c3	c1/c2	c1/c2	c1/c2	с1	сı
配合量	重量部	23/23	23/23	23/23	23/23	23/23	46	95
添加剤(d)又は(e)		(
種類	l.	d3	d3	d3	dЗ	d1		
配合量	重量部	1. 0	1. 0	1. 0	1. 0	0. 7	0	0
テストピースウェルド 強度	MPa	73	69	72	71	73	60	61
円筒ウェルド強度	z	3450	3100	3400	3200	3450	1830	1750
曲げ強度	MPa	181	178	181	178	187	185	225